

ESTER DERIVATIVES*english equivalent attached***Publication number:** WO0204402**Publication date:** 2002-01-17**Inventor:** OGINO YOSHIO (JP); KURIHARA HIDEKI (JP); MATSUDA KENJI (JP); NUMAZAWA TOMOSHIGE (JP); OTAKE NORIKAZU (JP); NOGUCHI KAZUHITO (JP)**Applicant:** BANYU PHARMA CO LTD (JP); OGINO YOSHIO (JP); KURIHARA HIDEKI (JP); MATSUDA KENJI (JP); NUMAZAWA TOMOSHIGE (JP); OTAKE NORIKAZU (JP); NOGUCHI KAZUHITO (JP)**Classification:**

- international: A61P11/00; A61P11/06; A61P27/16; A61P43/00; C07C219/10; C07C219/14; C07D205/04; C07D207/08; C07D207/12; C07D209/52; C07D211/22; C07D211/42; C07D211/46; C07D211/70; C07D239/06; C07D451/02; C07D451/06; C07D471/08; C07D471/10; C07D487/10; C07D498/10; A61P11/00; A61P27/00; A61P43/00; C07C219/00; C07D205/00; C07D207/00; C07D209/00; C07D211/00; C07D239/00; C07D451/00; C07D471/00; C07D487/00; C07D498/00; (IPC1-7): C07C219/10; A61K31/222; A61K31/395; A61K31/397; A61K31/40; A61K31/403; A61K31/407; A61K31/435; A61K31/438; A61K31/439; A61K31/4409; A61K31/452; A61K31/4525; A61K31/5386; A61K31/55; A61P11/00; A61P11/06; A61P27/16; A61P43/00; C07C219/22; C07C219/24; C07C251/08; C07C251/18; C07D205/04; C07D207/08; C07D207/12; C07D209/52; C07D211/22; C07D211/46; C07D211/70; C07D221/24; C07D239/06; C07D295/125; C07D405/12; C07D451/02; C07D471/10; C07D487/10; C07D498/10

- European: C07C219/10; C07C219/14; C07D205/04; C07D207/08A; C07D207/12; C07D209/52; C07D211/22; C07D211/42; C07D211/46; C07D211/70; C07D239/06B3; C07D239/06C; C07D451/02B; C07D451/06D; C07D471/08; C07D471/10; C07D487/10; C07D498/10

Application number: WO2001JP05987 20010710**Priority number(s):** JP20000210591 20000711**Also published as:**

EP1302458 (A1)
US6846835 (B2)
US2003191316 (A1)
CA2415468 (A1)
AU2001271027B (B2)

Cited documents:

WO9821183
EP0140434
FR1352332

Report a data error here**Abstract of WO0204402**

Compounds of the general formula (I), which exhibit selective muscarinic M3 receptor antagonism, little have side effects, and are suitable for administration by inhalation and useful as therapeutic agents for respiratory system diseases or the like: (I) wherein A is a group of the general formula (a0) or (b0): (a0) (b0) Ar is aryl or heteroaryl, any of which may be substituted; B<1> and B<2> are each an aliphatic hydrocarbon group; R<1> is fluorinated cycloalkyl; R<2>, R<3> and R<4> are each lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B<1>, or alternatively R<2> and R<3> may be united to form alkylene; R<5> and R<7> are each hydrogen, lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B<2>; R<6> is hydrogen, lower alkyl, or N(R<8>)R<9>; and X<-> is an anion.

Compounds of the general formula (I), which exhibit selective muscarinic M3 receptor antagonism, little have side effects, and are suitable for administration by inhalation and useful as therapeutic agents for respiratory system diseases or the like: (I) wherein A is a group of the general formula (a0) or (b0): (a0) (b0) Ar is aryl or heteroaryl, any of which may be substituted; B<1> and B<2> are each an aliphatic hydrocarbon group; R<1> is fluorinated cycloalkyl; R<2>, R<3> and R<4> are each lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B<1>, or alternatively R<2> and R<3> may be united to form alkylene; R<5> and R<7> are each hydrogen, lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B<2>; R<6> is hydrogen, lower alkyl, or N(R<8>)R<9>; and X<-> is an anion.



US006846835B2

(12) **United States Patent**
Ogino et al.

(10) Patent No.: **US 6,846,835 B2**
(45) Date of Patent: **Jan. 25, 2005**

(54) **ESTER DERIVATIVES**

(75) Inventors: **Yoshio Ogino**, Tsukuba (JP); **Hideki Kurihara**, Tsukuba (JP); **Kenji Matsuda**, Tsukuba (JP); **Tomoshige Numazawa**, Tsukuba (JP); **Norikazu Otake**, Tsukuba (JP); **Kazuhito Noguchi**, Tsukuba (JP)

(73) Assignee: **Banyu Pharmaceutical Co., Ltd.**, Tokyo (JP)

(*) Notice: Subject to any disclaimer, the term of this patent is extended or adjusted under 35 U.S.C. 154(b) by 0 days.

(21) Appl. No.: **10/332,617**

(22) PCT Filed: **Jul. 10, 2001**

(86) PCT No.: **PCT/JP01/05987**

§ 371 (c)(1),

(2), (4) Date: **Jan. 10, 2003**

(87) PCT Pub. No.: **WO02/04402**

PCT Pub. Date: **Jan. 17, 2002**

(65) **Prior Publication Data**

US 2003/0191316 A1 Oct. 9, 2003

(30) **Foreign Application Priority Data**

Jul. 11, 2000 (JP) 2000-210591

(51) Int. Cl.⁷ **A61K 31/445**; **A61K 31/4465**;
C07D 221/02; C07D 211/04

(52) U.S. Cl. **514/317**; **514/318**; **546/192**;
546/194; 546/236

(58) Field of Search 546/192, 194,
546/236; 514/317, 318

(56) **References Cited****U.S. PATENT DOCUMENTS**

3,903,094 A * 9/1975 Witten et al. 546/204
6,482,837 B1 * 11/2002 Wood 514/315
6,484,837 B1 * 11/2002 Buell et al. 180/225

FOREIGN PATENT DOCUMENTS

EP	140434	5/1985
EP	0 309 424	3/1989
FR	1352332	1/1964
JP	1-131145	5/1989
WO	98/21183	5/1998

OTHER PUBLICATIONS

V. Tumilatti et al., "Affinity and selectivity at M₂ and M₃ muscarinic receptor subtypes of cyclic and open oxygenated analogues of 4-DAMP (*)", *Farmaco*, vol. 47, No. 9, pp. 1133-1147, 1992.

* cited by examiner

Primary Examiner—Rita Desai

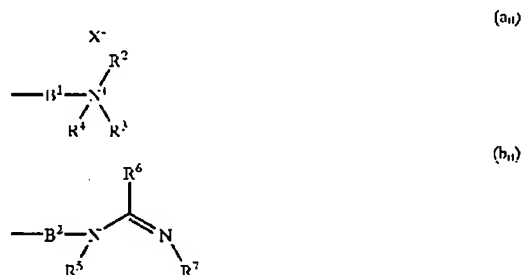
(74) Attorney, Agent, or Firm—Wenderoth, Lind & Ponack, L.L.P.

(57) **ABSTRACT**

This invention relates to compounds which exhibit selective muscarinic M₃ receptor antagonism, have little side effects, are suitable for inhalation therapy and are useful as treating agents of respiratory system diseases, of the general formula (I);



[in which A signifies a group expressed by a formula (a₀) or (b₀);



Ar signifies optionally substituted aryl or heteroaryl; B¹ and B² signify aliphatic hydrocarbon; R¹ signifies fluorine-substituted cycloalkyl; R², R³ and R⁴ signify lower alkyl, single bond or alkylene bonded to B¹, or R² and R³ are united to signify alkylene; R⁵ and R⁷ signify hydrogen, lower alkyl, or a single bond or alkylene bonded to B²; R⁶ signifies hydrogen, lower alkyl or a group expressed as —N(R⁸)R⁹; and X[−] signifies an anion].

32 Claims, No Drawings

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2002年1月17日 (17.01.2002)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 02/04402 A1

(51) 国際特許分類: C07C 219/10, 219/22, 219/24, 251/08, 251/18, C07D 211/46, 405/12, 451/02, 207/12, 207/08, 221/24, 209/52, 498/10, 471/10, 487/10, 211/22, 211/70, 295/125, 205/04, 239/06, A61K 31/452, 31/439, 31/435, 31/4409, 31/403, 31/222, 31/395, 31/40, 31/5386, 31/438, 31/407, A61P 11/00, 11/06, 43/00, 27/16, A61K 31/4525, 31/397, 31/55

[JP/JP]; 〒103-8416 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 荻野悦夫 (OGINO, Yoshio) [JP/JP]. 栗原秀樹 (KURIHARA, Hideki) [JP/JP]. 松田健司 (MATSUDA, Kenji) [JP/JP]. 沼澤智成 (NUMAZAWA, Tomoshige) [JP/JP]. 大嶽憲一 (OTAKE, Norikazu) [JP/JP]. 野口和志 (NOGUCHI, Kazuhito) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP).

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/05987

(22) 国際出願日: 2001年7月10日 (10.07.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.); 〒103-8416 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).

(26) 国際公開の言語: 日本語

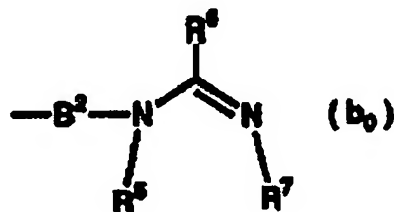
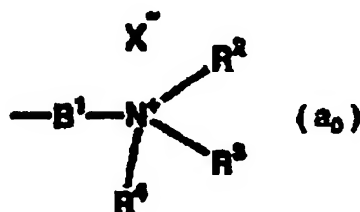
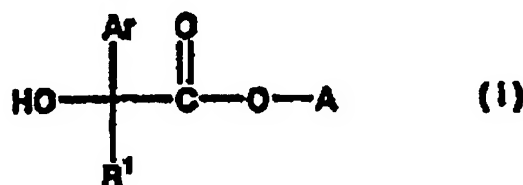
(30) 優先権データ:
特願2000-210591 2000年7月11日 (11.07.2000) JP

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO,

[続葉有]

(54) Title: ESTER DERIVATIVES

(54) 発明の名称: エステル誘導体



(57) Abstract: Compounds of the general formula (1), which exhibit selective muscarinic M₃ receptor antagonism, little have side effects, and are suitable for administration by inhalation and useful as therapeutic agents for respiratory system diseases or the like: (1) wherein A is a group of the general formula (a₀) or (b₀): (a₀) (b₀) Ar is aryl or heteroaryl, any of which may be substituted; B¹ and B² are each an aliphatic hydrocarbon group; R¹ is fluorinated cycloalkyl; R², R³ and R⁴ are each lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B¹, or alternatively R² and R³ may be united to form alkylene; R⁵ and R⁶ are each hydrogen, lower alkyl, or a single bond or alkylene, any of which is bonded to B²; R⁷ is hydrogen, lower alkyl, or N(R⁸)R⁹; and X⁻ is an anion.

[続葉有]



NZ, PI, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR,
TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

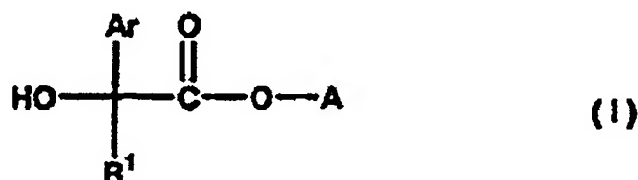
添付公開書類:
— 国際調査報告書

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SI, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

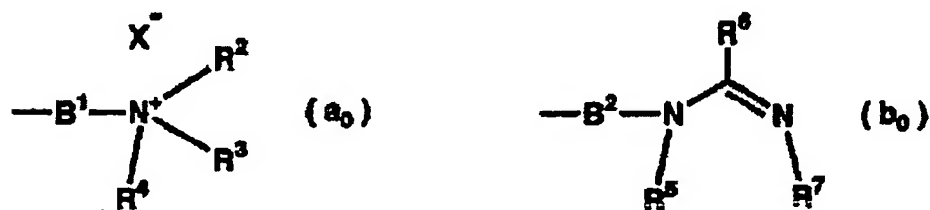
2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PC7ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、選択的ムスカリンM₃受容体拮抗作用を有し、副作用が少なく、吸入投与法に適し、呼吸器系疾患等の処置剤として有用な、一般式 (I)



[式中、Aは式 (a₀) 又は (b₀)



A_rは置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を；B¹及びB²は脂肪族炭化水素基を；R¹はフッ素原子で置換されたシクロアルキル基を；R²、R³及びR⁴は低級アルキル基、B¹と結合する単結合又はアルキレン基、若しくはR²及びR³が一緒になってアルキレン基を；R⁵及びR⁷は水素原子、低級アルキル基、若しくはB²と結合する単結合又はアルキレン基を；R⁶は水素原子、低級アルキル基又は-N(R⁸)R⁹で表される基を；X⁻は陰イオンを意味する]で表される化合物等に関する。

明 細 書

エステル誘導体

5 技 術 分 野

本発明は、新規なエステル誘導体、その製造方法、それを含む医薬及びその医薬としての使用、特に各種の呼吸器系疾患の処置のための使用に関する。

背 景 技 術

- 10 ムスカリン受容体への拮抗は気管支拡張、胃腸運動抑制、酸分泌抑制、口渇、散瞳、膀胱収縮抑制、発汗減少、頻脈等の作用を引き起こすことが古くから知られている [Basic and Clinical Pharmacology
4th Ed., (APPLETON & LANGE), PP83-PP92,
(1989) 及び Drug News & Perspective, 5(6),
15 PP345-PP352 (1992) 等参照]。

- 近年の研究により、ムスカリン受容体には少なくとも3種のサブタイプ (M_1 受容体、 M_2 受容体、 M_3 受容体) があり、これら受容体は各組織又は臓器に異なった分布で存在していることが明らかにされた。 M_1 受容体は主に脳に、 M_2 受容体は心臓等に、そして M_3 受容体は平滑筋や腺組織に存在している。しかしながら、
20 ら、現在までに数多く知られているムスカリン受容体に拮抗作用を有する既存の化合物はいずれもこれら3種のサブタイプに対して非選択的に拮抗する。そのため、これらの化合物を、例えば呼吸器系疾患の治療剤又は予防剤として経口投与すると、口渇、悪心、散瞳等の副作用に加えて、特に M_1 受容体に起因する痴呆等の中枢神経系及び M_2 受容体に起因する心悸亢進等の心臓に関わる重篤な副作用が問題となる。
25

現在、非選択的ムスカリン拮抗剤については呼吸器系疾患の治療剤又は予防剤として吸入投与法が臨床応用されている。しかしながら、それらの薬剤は作用持続性が短く、1日あたり数回の吸入処置が必要であること、また受容体非選択性

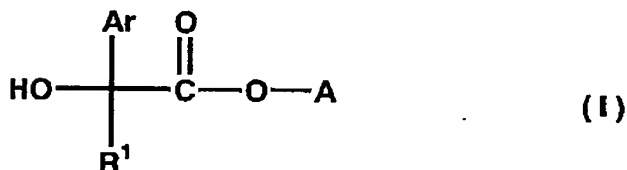
に由来する心悸亢進及び口渴等の副作用を有すること等が問題となっている。

本発明化合物と構造的に近似する化合物としては、例えば特開平1-131145号公報記載の化合物；ファルマコ（Farmaco）、47巻9号、1133-1147頁（1992年）記載の化合物等が挙げられる。しかしながら、本
5 発明化合物については何ら具体的に開示も示唆もされていない。

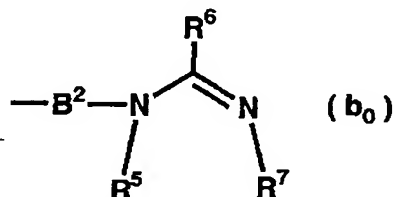
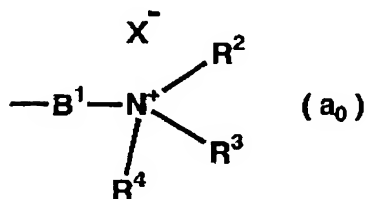
発 明 の 開 示

本発明の目的は、高選択的ムスカリンM₃受容体拮抗作用を有し、副作用が少
なく安全で有効な、ムスカリンM₃受容体が関与する疾患の処置剤を提供するこ
10 とである。

本発明者らは、一般式（I）



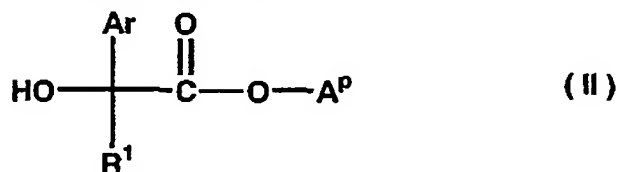
〔式中、Aは式（a₀）又は（b₀）



15 で表される基を意味し；Arはハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味し；B¹及びB²は、それぞれ独立して、直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を
20 介していてもよい基を意味し；R¹はフッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味し；R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、R²及びR³は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキ

- レン基を意味するか、又は R^4 は B^1 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し； R^5 は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を、 R^7 は水素原子若しくは低級アルキル基を意味するか、又は R^5 及び R^7 のいずれか一方は、 B^2 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し； R^6 は水素原子、低級アルキル基又は $-N(R^8)R^9$ で表される基を意味し； R^8 及び R^9 は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味し； X^- は陰イオンを意味する]で表される化合物が、高選択的ムスカリン M_3 受容体拮抗作用を有することから副作用が少なく安全であり、また、吸入投与法においても優れた薬理効果及びその作用持続性を示すことから、ムスカリン M_3 受容体が関与する各種の疾患、例えば慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息、慢性気道閉塞、肺繊維症、肺気腫及び鼻炎等の呼吸器系疾患等の処置のために極めて有用であることを見出し、本発明を完成した。
- 15 本発明は、一般式（I）で表される化合物又はその塩並びにそれらの製造法及び用途に関する。

更に本発明は、一般式（I）で表される化合物の製造中間体であって、高選択的ムスカリン M_3 受容体拮抗作用を有する化合物、すなわち、一般式（II）



- 20 [式中、 A^p は式（ a_{p0} ）又は（ b_{p0} ）



- で表される基を意味し； R^{20} は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味し； R^{40} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は B^1 上の結合可能
- 25

な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し、Ar、B¹、B²、R¹及びR⁵は前記の意味を有する]で表される化合物又はその塩に関する。

以下に、本明細書において用いられる用語の意味を記載し、本発明について更に詳細に説明する。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味する。

「低級アルキル基」とは、炭素数1ないし6の直鎖状又は分岐状のアルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、イソヘキシル基等が挙げられる。

「低級アルケニル基」とは、炭素数2ないし6の直鎖又は分岐状のアルケニル基を意味し、例えばビニル基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、イソプロペニル基、3-ブテニル基、2-ブテニル基、1-ブテニル基、1-メチル-2-プロペニル基、1-メチル-1-プロペニル基、1-エチル-1-エテニル基、2-メチル-2-プロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、3-メチル-2-ブテニル基、4-ペンテニル基等が挙げられる。

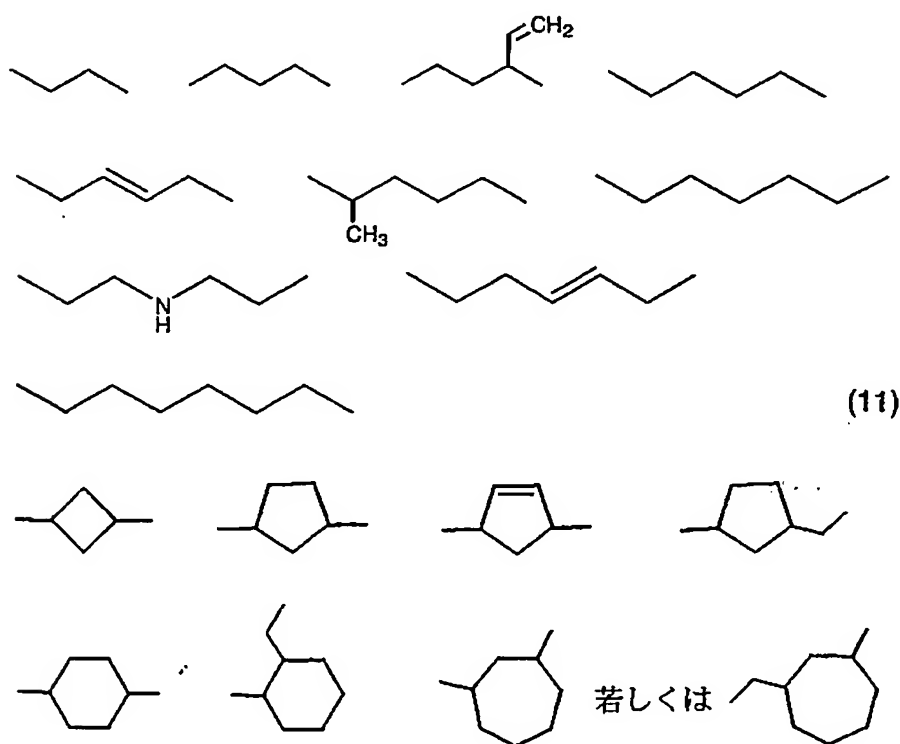
「低級アルコキシ基」とは、炭素数1ないし6の直鎖状若しくは分岐状のアルコキシ基又は炭素数1ないし3のアルキレンジオキシ基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、sec-ブトキシ基、イソブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、トリメチレンジオキシ基等が挙げられる。

「アリール基」とは、炭素数6ないし11のアリール基を意味し、例えばフェニル基、ナフチル基等が挙げられる。

「ヘテロアリール基」とは、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より、同一若しくは異なって選ばれる1若しくは2のヘテロ原子を含有する5員若しくは6員の単環式ヘテロアリール基又は該単環式ヘテロアリール基と前記アリール基が縮合した、若しくは同一若しくは異なる該単環式ヘテロアリール基が互いに

- 縮合した縮合環式ヘテロアリール基を意味し、例えば2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、2-チアゾリル基、4-チアゾリル基、2-チエニル基、3-チエニル基、1-イミダゾリル基、2-イミダゾリル基、4-イミダゾリル基、3-ピラゾリル基、4-ピラゾリル基、2-フリル基、3-フリル基、
- 5 2-ピロリル基、3-ピロリル基、2-ピリミジニル基、4-ピリミジニル基、5-ピリミジニル基、2-ピラジニル基、3-ピリダジニル基、4-ピリダジニル基、2-キノリニル基、2-ベンゾチエニル基又は2-インドリル基等が挙げられる。

- 「直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基」とは、直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、当該飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基上の置換可能な任意の位置に1又は2以上、好ましくは1の水酸基を有するか、又は有しない基、更に該基の炭化水素鎖の介在可能な任意の位置に1又は2以上、好ましくは1の窒素原子が介在するか、又は介在しない基を意味し、例えば式(11)
- 15



で表される基又は該基の置換可能な任意の位置に1又は2以上、好ましくは1の水酸基を有する基が挙げられる。

「シクロアルキル基」とは、炭素数3ないし7のシクロアルキル基を意味し、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基が挙げられる。

「酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基」とは、炭素数2ないし5のアルキレン基であって、当該アルキレン鎖の介在可能な任意の位置に1又は2以上、好ましくは1の酸素原子が介在するか、又は介在しない基を意味し、例えばエチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、2-オキサテトラメチレン基、2-オキサペンタメチレン基、3-オキサペンタメチレン基等が挙げられる。

「炭素数1ないし3のアルキレン基」とは、例えばメチレン基、エチレン基、トリメチレン基等を意味する。

B^{11} 及び B^{12} （又は B^{21} 及び B^{22} ）がそれぞれ意味する「炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基」とは、炭素数1ないし6の飽和若しくは不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋を有しないか、又は互いに単結合若しくは炭素数1ないし4の架橋を有する基を意味する。

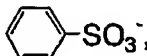
当該炭素数1ないし6の飽和若しくは不飽和脂肪族炭化水素基としては、例えばメタン、エタン、プロパン、プロペン、ブタン、1-ペンテン又はヘキサン等から形成される2価又は3価の基が挙げられる。より具体的には、これらの基と隣接する窒素原子が一緒になって、架橋を有しない場合は、例えばアジリジン環、アゼチジン環、ピロリジン環、ピペリジン環、テトラヒドロピリジン環又は2-ビニルピペリジン環等からなる単環式基を形成し、架橋を有する場合は、例えば8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン環、3-アザビシクロ[3.3.0]オクタン環又は3-アザビシクロ[3.3.1]ノナン環等からなる二環式基を形成する。

「陰イオン」とは、本発明化合物上のアンモニウムイオンと対をなし本発明化合物を電氣的に中和するものであって、医薬として許容されるものであれば特に

限定はされないが、例えば

F⁻, Cl⁻, Br⁻, I⁻,

$\frac{1}{2}\text{SO}_4^{2-}$, HSO_4^- , $\frac{1}{3}\text{PO}_4^{3-}$, $\frac{1}{2}\text{HPO}_4^{2-}$, H_2PO_4^- , NO_3^- , $\text{CH}_3\text{OSO}_3^-$,

CH_3SO_3^- , $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{SO}_3^-$, ,

HCOO^- , CH_3COO^- , 

等のハロゲン原子、無機酸、有機スルホン酸、カルボン酸等から形成される陰イオンが挙げられる。

- 5 一般式 (I) で表される化合物の塩とは、例えば式中 A が式 (b₀) で表される化合物の医薬として許容されうる慣用的なものを意味し、そのような塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩；例えば安息香酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、アスコルビン酸塩等の有機カルボン酸塩；例えばメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等の有機スルホン酸塩等が挙げられる。
- 10

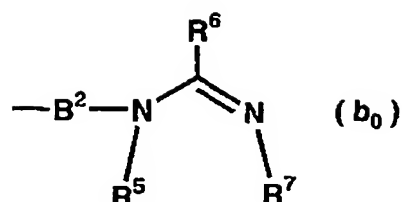
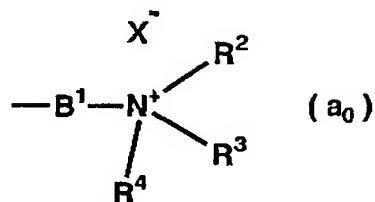
「処置剤」とは、各種疾患に対して治療及び／又は予防の目的で供せられる薬剤を意味する。

- 「吸入剤」とは、医療の分野でそれ自体よく知られた、用時に呼吸器から吸入して使用する形態の薬剤であって、例えばエアロゾル剤、吸入用粉末剤、吸入用液剤等として供せられる薬剤を意味する。
- 15

- 本発明の化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合があるが、本発明の化合物はこれら全ての立体異性体、互変異性体及びそれらの混合物をも包含する。
- 20

本発明の化合物を更に具体的に開示するため、各種記号につき、その好適な具体例を挙げて更に詳細に説明する。

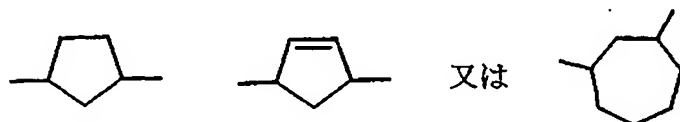
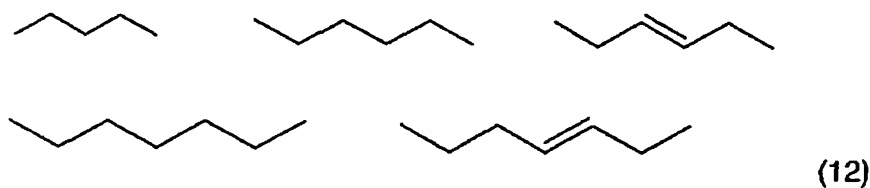
A は式 (a₀) 又は (b₀)



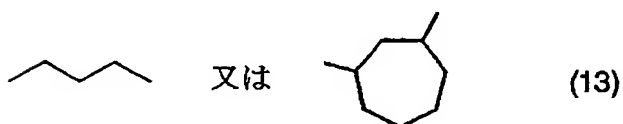
で表される基を意味する。

- B^1 及び B^2 は、それぞれ独立して、直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味する。

B^1 としては、例えば式(12)

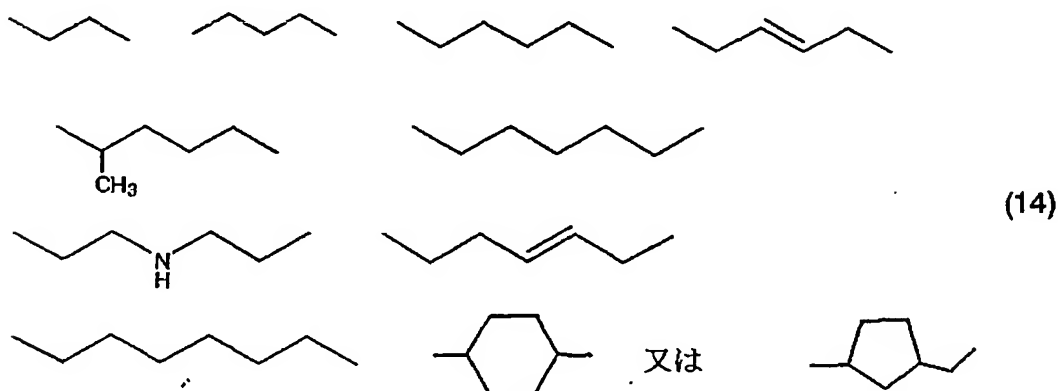


で表される基等が好適であり、中でも、例えば式(13)



- 10 で表される基等が好ましい。

B^2 としては、例えば式(14)



で表される基等が好適であり、中でも、例えば式(15)



(15)

で表される基等が好ましい。

式 (a₀) において、R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、R²及びR³は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味するか、又はR⁴はB¹上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し、X⁻は陰イオンを意味する。

R²、R³又はR⁴の「フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基」とは、無置換の前記低級アルキル基又は置換可能な任意の位置に置換基を有する前記低級アルキル基を意味し、該置換基はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より、同一又は異なって1又は2以上、好ましくは1選択することができる。

該置換基のシクロアルキル基としては、例えばシクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が好適である。

R²、R³又はR⁴の「低級アルキル基」としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基等が好適である。

したがって、R²、R³又はR⁴の「置換基を有していてもよい低級アルキル基」としては、それぞれ独立して、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロヘキシルメチル基、シクロヘプチルメチル基、ベンジル基等が挙げられ、特にメチル基等が好適である。

R²及びR³が一緒になって形成する「酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基」としては、例えばテトラメチレン基、ペンタメチレン基、3-オキサペンタメチレン基等が好適であり、中でも3-オキサペンタメチレン基等が好ましい。

R⁴がB¹上の結合可能な任意の部位と結合するとき、R⁴としては、単結合又はメチレン基若しくはエチレン基等が好適である。

R²、R³及びR⁴の好ましい態様としては、例えばR²及びR³が、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有

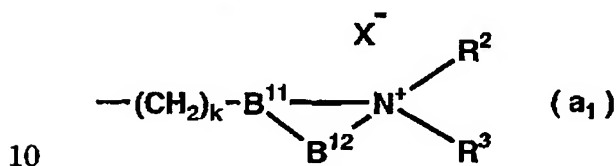
していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は R^2 及び R^3 が一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味し、かつ、 R^4 が B^{11} 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味するとき等が挙げられる。

5 X^- としては、例えば

Cl^- , Br^-

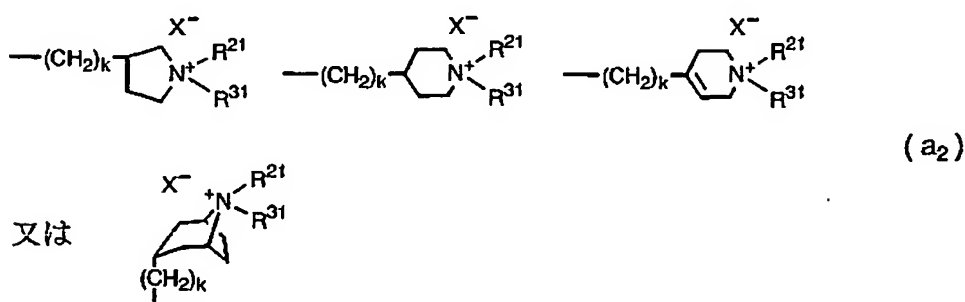
等のハロゲン原子から形成される陰イオンが好適である。

一般式(I)の式中、Aが式(a_0)で表される基である場合のより具体的な好ましい態様としては、Aが、例えば式(a_1)



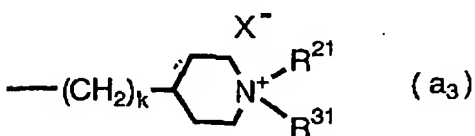
[式中、 B^{11} 及び B^{12} は、それぞれ独立して、炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し； k は0、1又は2を意味し、 R^2 、 R^3 及び X^- は前記の意味を有する（ただし、 B^{11} 及び B^{12} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原子の数並びに k の和は13を越えない）]で表される基であるとき等が挙げられ、中でも式(a_2)

15

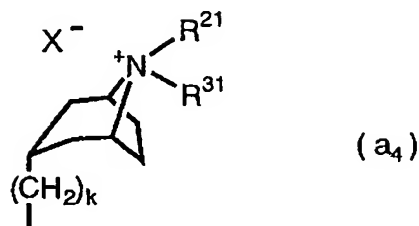


[式中、 R^{21} 及び R^{31} は、それぞれ独立して、低級アルキル基を意味し、 k 及び X^- は前記の意味を有する]で表される基であるとき等が好適であり、特に式(a_3)

20



[式中、 k 、 R^{21} 、 R^{31} 及び X^- は前記の意味を有する] 又は式 (a_4)



[式中、 k 、 R^{21} 、 R^{31} 及び X^- は前記の意味を有する] で表される基であるとき等が好ましい。

- 5 式 (a_1)、(a_2)、(a_3) 又は (a_4) において、 k が0であるときが好適である。

更には、式 (a_2)、(a_3) 又は (a_4) において、 R^{21} 及び R^{31} がともにメチル基であるときが好適である。

式 (a_1)、(a_2)、(a_3) 又は (a_4) における X^- としては、例えば

- 10 Cl^- 、 Br^-

等のハロゲン原子から形成される陰イオンが好適である。

- 式 (b_0) において、 R^6 は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を、 R^7 は水素原子若しくは低級アルキル基を意味するか、又は R^6 及び R^7 のいずれか一方は、 B^2 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味する。
- 15

- R^6 の「フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基」とは、前記、 R^2 、 R^3 又は R^4 の「フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基」と同様の意味を有し、また、具体例も同様の基が例示できる。該基の好ましい例としては、例えばメチル基、エチル基等が挙げられる。
- 20

R^7 の低級アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基等が好適である。

R^6 及び R^7 のいずれか一方が B^2 上の結合可能な任意の部位と結合するとき、 R^6 又は R^7 としては、単結合又はメチレン基若しくはエチレン基等が好適である。

- 25 R^6 は水素原子、低級アルキル基又は $-N(R^8)R^9$ で表される基を意味する。

R^6 の低級アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブ

チル基等が好適である。

R^8 及び R^9 は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味する。

R^8 又は R^9 の低級アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基等が好適である。

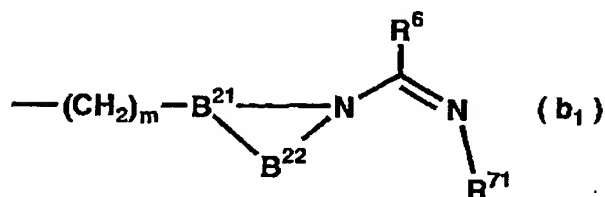
- 5 R^8 又は R^9 としては、例えばともに水素原子であるとき等が好適である。

したがって、 $-N(R^8)R^9$ で表される基としては、例えばアミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルメチルアミノ基、ジエチルアミノ基等が挙げられ、中でもアミノ基等が好適である。

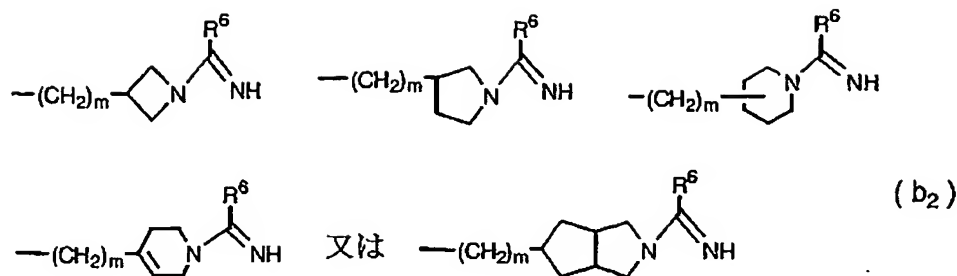
- 10 R^6 としては、水素原子又は $-N(R^8)R^9$ で表される基、より好ましくは水素原子が好適である。

R^5 、 R^6 及び R^7 の好ましい態様としては、例えば R^5 が B^2 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数 1 ないし 3 のアルキレン基を意味し、 R^6 が水素原子、低級アルキル基又は $-N(R^8)R^9$ で表される基、より好ましくは水素原子を意味し、かつ、 R^7 が水素原子を意味するとき等が挙げられる。

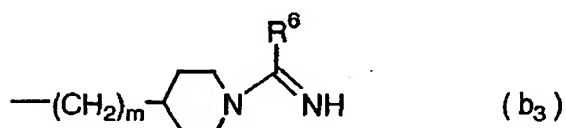
- 15 一般式 (I) の式中、A が式 (b₀) で表される基である場合のより具体的な好ましい態様としては、A が、例えば式 (b₁)



- 20 [式中、 B^{21} 及び B^{22} は、それぞれ独立して、炭素数 1 ないし 6 の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し； m は 0、1 又は 2 を意味し； R^{71} は水素原子若しくは低級アルキル基を意味し、 R^6 は前記の意味を有する（ただし、 B^{21} 及び B^{22} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原子の数並びに m の和は 1.3 を越えない）] で表される基であるとき、より好ましくは該基の R^{71} が水素原子であるとき等が挙げられ、中でも式 (b₂)



〔式中、 m 及び R^6 は前記の意味を有する〕で表される基であるとき等が好適であり、特に式 (b₃)



5 〔式中、 m 及び R^6 は前記の意味を有する〕で表される基であるとき等が好ましい。

式 (b₁)、(b₂) 又は (b₃) において、 m が1又は2であるときが好適である。

10 更には、式 (b₁)、(b₂) 又は (b₃) において、 R^6 が水素原子であるときが好適である。

Ar はハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味する。

15 「ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基」とは、無置換の前記アリール基若しくは前記ヘテロアリール基、又は置換可能な任意の位置に置換基を有する前記アリール基若しくは前記ヘテロアリール基を意味し、該置換基はハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より、同一又は異なって1又は2以上、好ましくは1又は2選択することができる。

該置換基のハロゲン原子としては、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子等が好適である。

該置換基の低級アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、

イソプロピル基等が好適である。

該置換基の低級アルケニル基としては、例えばビニル基等が好適である。

該置換基の低級アルコキシ基としては、例えばメトキシ基、エトキシ基、メチレンジオキシ基等が好適である。

- 5 該置換基としては、ハロゲン原子等が好適である。

Arの「アリール基」としては、例えばフェニル基等が好適である。

Arの「ヘテロアリール基」としては、例えば2-ピリジル基、2-チアゾリル基、2-チエニル基、3-チエニル基等が好適である。

- したがって、Arとしては、例えばフェニル基、2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、2-ブロモフェニル基、3-ブロモフェニル基、4-ブロモフェニル基、2, 4-ジフルオロフェニル基、3, 4-ジフルオロフェニル基、2-クロロ-4-フルオロフェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、2-ビニルフェニル基、3-ビニルフェニル基、4-ビニルフェニル基、4-メトキシフェニル基、4-エトキシフェニル基、3, 4-メチレンジオキシフェニル基等が挙げられ、中でもフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、4-ブロモフェニル基、3, 4-ジフルオロフェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-ビニルフェニル基、3, 4-メチレンジオキシフェニル基等が好適であり、特に、一般式(I)の式中、Aが式(a₀)で表される基である場合、4-クロロフェニル基等が好ましく、Aが式(b₀)で表される基である場合、無置換のフェニル基等が好ましい。
- 10
15
20

- R¹はフッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味する。
- 25

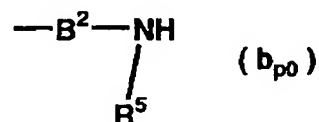
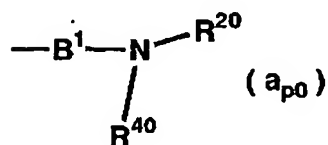
「フッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基」とは、置換可能な任意の位置に1又は2以上、好ましくは1又は2、より好ましくは2のフッ素原子を有する前記炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、更に該シクロアルキル基上の置換可能な任意の位

置に1又は2以上、好ましくは1の水酸基を有するか、又は有しない基を意味する。

R^1 の「シクロアルキル基」としては、例えばシクロペンチル基等が好適である。

- 5 したがって、 R^1 としては、例えば1-フルオロシクロプロチル基、1-フルオロシクロペンチル基、2-フルオロシクロプロチル基、2-フルオロシクロペンチル基、3-フルオロシクロプロチル基、3-フルオロシクロペンチル基、2, 2-ジフルオロシクロプロチル基、2, 2-ジフルオロシクロペンチル基、3, 3-ジフルオロシクロプロチル基、3, 3-ジフルオロシクロペンチル基、3, 3-ジフルオロ-4-ヒドロキシシクロペンチル基、3, 3, 4, 4-テトラフルオロシクロペンチル基、2, 3-ジフルオロシクロプロチル基、2, 3-ジフルオロシクロペンチル基、3, 4-ジフルオロシクロペンチル基、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロプロチル基、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロペンチル基等が挙げられ、中でも2-フルオロシクロプロチル基、2-フルオロシクロペンチル基、3-フルオロシクロプロチル基、3-フルオロシクロペンチル基、2, 2-ジフルオロシクロプロチル基、2, 2-ジフルオロシクロペンチル基、3, 3-ジフルオロシクロプロチル基、3, 3-ジフルオロシクロペンチル基、3, 3-ジフルオロ-4-ヒドロキシシクロペンチル基、3, 3, 4, 4-テトラフルオロシクロペンチル基、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロペンチル基等が好適であり、特に3, 3-ジフルオロシクロペンチル基等が好ましい。
- 10
- 15
- 20

一般式 (I I) の式中、 A^p は式 (a_{p0}) 又は (b_{p0})



[式中、 B^1 、 B^2 、 R^5 、 R^{20} 及び R^{40} は前記の意味を有する]で表される基を意味する。

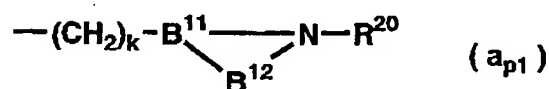
- 25 一般式 (I I) で表される化合物の好ましい態様は、いうまでもなく一般式 (I) で表される化合物の好ましい態様に対応する。

R^{20} 又は R^{40} の「置換基を有していてもよい低級アルキル基」としては、それ

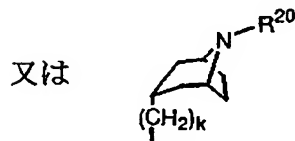
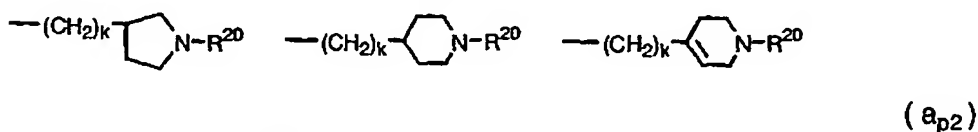
それぞれ独立して、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロヘキシルメチル基、シクロヘプチルメチル基、ペンジル基等が挙げられ、特にメチル基等が好適である。

R^{40} としては、 B^1 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合又は炭素数
5 1ないし3のアルキレン基、より好ましくは単結合又はメチレン基若しくはエチレン基等が好適である。

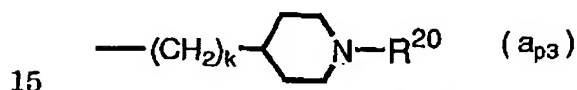
A^p が式 (a_{p0}) で表される基である場合のより具体的な好ましい態様としては、 A^p が、例えば式 (a_{p1})



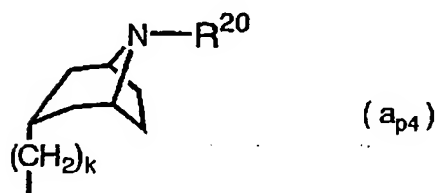
10 [式中、 B^{11} 、 B^{12} 、 k 及び R^{20} は前記の意味を有する] で表される基であるとき等が挙げられ、中でも式 (a_{p2})



[式中、 k 及び R^{20} は前記の意味を有する] で表される基であるとき等が好適であり、特に式 (a_{p3})



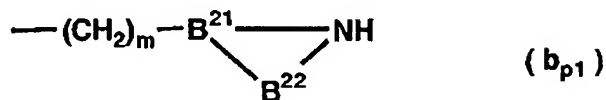
[式中、 k 及び R^{20} は前記の意味を有する] 又は式 (a_{p4})



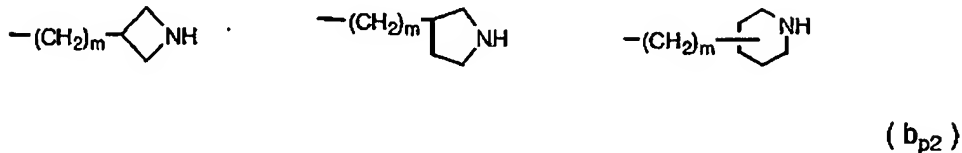
[式中、 k 及び R^{20} は前記の意味を有する] で表される基であるとき等が好ましい。

20 A^p が式 (b_{p0}) で表される基である場合のより具体的な好ましい態様として

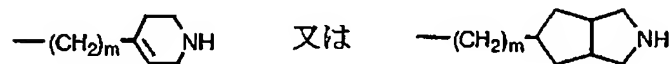
は、 A^p が、例えば式 (b_{p1})



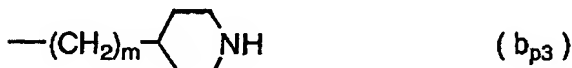
[式中、 B^{21} 、 B^{22} 及び m は前記の意味を有する]で表される基であるとき等が挙げられ、中でも式 (b_{p2})



5



[式中、 m は前記の意味を有する]で表される基であるとき等が好適であり、特に式 (b_{p3})



[式中、 m は前記の意味を有する]で表される基であるとき等が好ましい。

- 10 一般式 (I I) の A_r 又は R^1 としては、前記一般式 (I) の A_r 又は R^1 と同様に例示することができ、好適な例もまた同様であり、式 (a_{p1})、(a_{p2})、(a_{p3})、(a_{p4})、(b_{p0})、(b_{p1})、(b_{p2}) 又は (b_{p3}) の B^{11} 、 B^{12} 、 B^{21} 、 B^{22} 、 k 、 m 又は R^5 としては、前記式 (a_1)、(a_2)、(a_3)、(a_4)、(b_0)、(b_1)、(b_2) 又は (b_3) の B^{11} 、 B^{12} 、 B^{21} 、 B^{22} 、
- 15 k 、 m 又は R^5 と同様に例示することができ、好適な例もまた同様である。

一般式 (I I) で表される化合物の「塩」とは、例えば塩基性窒素原子における酸付加塩の塩類を挙げることができる。

該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩；例えばマレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩；例えばメタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 p -トルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩等が挙げられる。

20

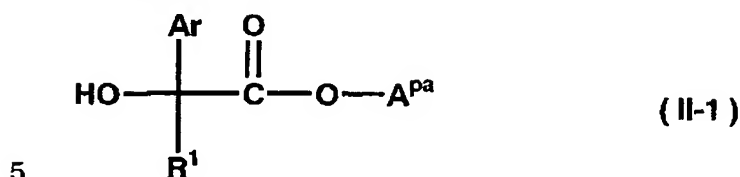
次に、本発明に係る化合物の製造法について説明する。

本発明化合物 (I) は、例えば下記の製造法又は実施例に示す方法等により製

造することができる。ただし、本発明化合物（I）の製造法はこれら反応例に限定されるものではない。

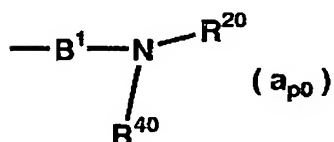
製造法 1

一般式（II-1）

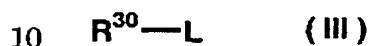


5

〔式中、 A^{pa} は式（a_{po}）

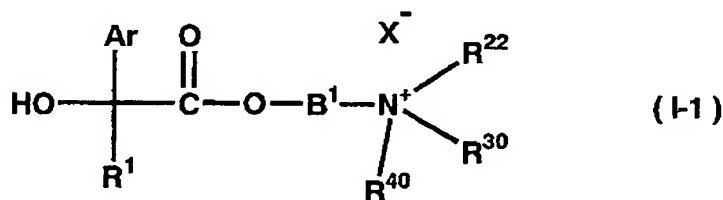


で表される基を意味し、 Ar 、 B^1 、 R^1 、 R^{20} 及び R^{40} は前記の意味を有する〕
で表される化合物又はその塩と、一般式（III）



10

〔式中、 L は脱離基を意味し、 R^{30} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する〕で表される化合物とを反応させることにより、一般式（I-1）



15 〔式中、 R^{22} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味し、 Ar 、 B^1 、 R^1 、 R^{30} 、 R^{40} 及び X^- は前記の意味を有する〕で表される化合物を製造することができる。

一般式（II-1）で表される化合物の「塩」とは、アミノ基又はイミノ基における酸付加塩を意味し、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん酸塩、過塩素酸塩等の無機酸塩；例えばマレイン酸塩、フマル酸塩、酒石酸塩、くえん酸塩、アスコルビン酸塩、トリフルオロ酢酸塩等の有機酸塩；例えばメタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のス

20

ルホン酸塩等が挙げられる。

5 Lで表される「脱離基」としては、例えば塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子；メチルスルホニルオキシ基等のアルキルスルホニルオキシ基又はp-トルエンスルホニルオキシ基等のアリールスルホニルオキシ基等が挙げられる。

一般式 (I I - 1) で表される化合物又はその塩と一般式 (I I I) で表される化合物との反応は、通常、反応に悪影響を及ぼさない不活性溶媒中で行われる。

10 当該不活性溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類；ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、キシレン等の芳香族炭化水素類；クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン溶媒；アセトン、アセトニトリル等の非プロトン性極性溶媒、又はそれらの混合溶媒等が挙げられる。

15 一般式 (I I I) で表される化合物は、通常、化合物 (I I - 1) 1 モルに対して、1 モル～過剰モル、好ましくは1～10 モルとすることができ、特に化合物 (I I - 1) の R^{20} が水素原子であるときは2 モル以上が使用される。

反応温度は、通常、約0℃～溶媒の沸点までの温度が用いられ、また反応時間は10分間～48時間とすることができるが、必要に応じてこれ以上又はこれ以下の条件を用いることもできる。

上記反応は、反応を円滑に進めるために塩基の存在下に行うこともできる。

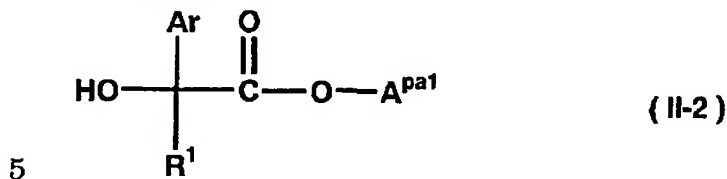
20 当該塩基としては、例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩；例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩；例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ [5. 4. 0] ウンデカ-7-エン (DBU)、1, 5-ジアザビシクロ [4. 3. 0] ノナ-5-エン (DBN) 等の第3級脂肪族アミン；例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン、イソキノリン等の芳香族アミンが挙げられる。

当該塩基の使用量は、通常、化合物 (I I - 1) 1 モルに対して、1 モル～過剰モル、好ましくは1～10 モルとすることができる。

反応終了後、通常の処理を行い、一般式 (I-1) で表される化合物を得ることができる。

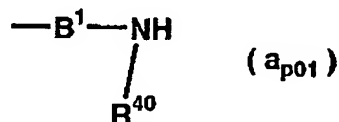
製造法 2

一般式 (II-2)

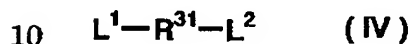


5

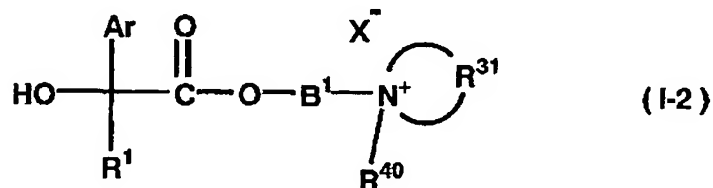
[式中、 A^{pa1} は式 (a_{p01})



で表される基を意味し、 Ar 、 B^1 、 R^1 及び R^{40} は前記の意味を有する] で表される化合物又はその塩と、一般式 (IV)



[式中、 L^1 及び L^2 は、それぞれ独立して、脱離基を意味し、 R^{31} は酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味する] で表される化合物とを反応させることにより、一般式 (I-2)



15 [式中、 Ar 、 B^1 、 R^1 、 R^{31} 、 R^{40} 及び X^- は前記の意味を有する] で表される化合物を製造することができる。

一般式 (II-2) で表される化合物の「塩」としては、前記製造法 1 における化合物 (II-1) の塩と同様の塩を例示することができる。

20 L^1 又は L^2 で表される「脱離基」としては、前記製造法 1 における L で表される脱離基と同様の脱離基を例示することができる。

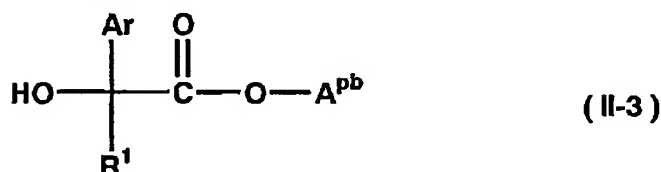
一般式 (II-2) で表される化合物又はその塩と一般式 (IV) で表される化合物との反応は、前記製造法 1 における一般式 (II-1) で表される化合物

又はその塩と一般式 (I I I) で表される化合物との反応に準じて行うことができる。

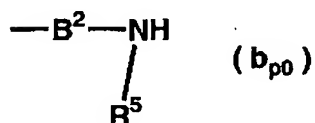
反応終了後、通常処理を行い、一般式 (I - 2) で表される化合物を得ることができる。

5 製造法 3

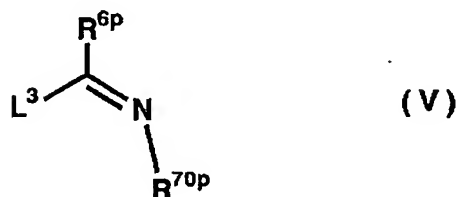
一般式 (I I - 3)



[式中、 A^{pb} は式 (b_{p0})

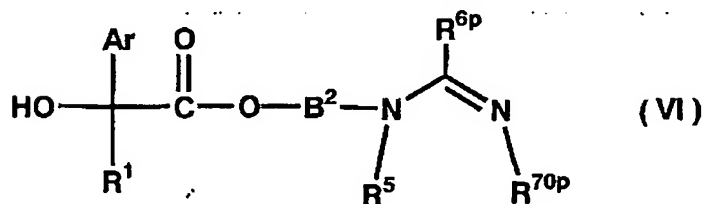


- 10 で表される基を意味し、 Ar 、 B^2 、 R^1 及び R^5 は前記の意味を有する] で表される化合物又はその塩と、一般式 (V)



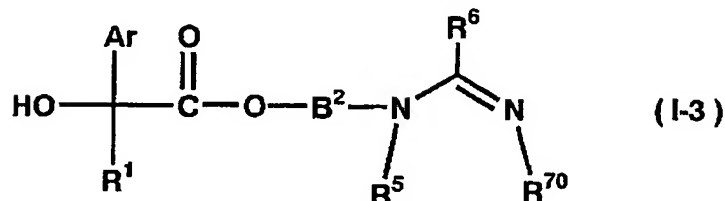
[式中、 L^3 は脱離基を意味し； $\text{R}^{6\text{p}}$ は水素原子、低級アルキル基又は $-\text{N}(\text{R}^{8\text{p}})$ で表される基を意味し； $\text{R}^{70\text{p}}$ はイミノ基の保護基、水素原子又は低級

- 15 アルキル基を意味し； $\text{R}^{8\text{p}}$ 及び $\text{R}^{9\text{p}}$ は、それぞれ独立して、アミノ基若しくはイミノ基の保護基、水素原子又は低級アルキル基を意味する] で表される化合物又はその塩とを反応させ、一般式 (VI)



[式中、 Ar 、 B^2 、 R^1 、 R^5 、 $\text{R}^{6\text{p}}$ 及び $\text{R}^{70\text{p}}$ は前記の意味を有する] で表さ

れる化合物又はその塩とし、所望により保護基を除去することにより、一般式 (I-3)



〔式中、 R^{70} は水素原子又は低級アルキル基を意味し、 Ar 、 B^2 、 R^1 、 R^5 及び R^6 は前記の意味を有する〕で表される化合物又はその塩を製造することができる。

一般式 (I I-3)、(V) 又は (VI) で表される化合物の「塩」としては、前記製造法 1 における化合物 (I I-1) の塩と同様の塩を例示することができる。

10 L^3 で表される「脱離基」としては、例えば塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子；例えばメトキシ基、エトキシ基、ブトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基等の低級アルコキシ基；メチルチオ基、エチルチオ基等の低級アルキルチオ基、1-イミダゾリル基、1-ピラゾリル基又は1-ベンゾトリアゾリル基等が挙げられる。

15 上記反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基又はイミノ基等が存在する場合、当該アミノ基又はイミノ基は、適宜、アミノ基又はイミノ基の保護基で保護した後に反応を行い、反応後に当該保護基を除去することができる。

「アミノ基又はイミノ基の保護基」としては、例えばベンジル基、p-メトキシベンジル基、3, 4-ジメトキシベンジル基、o-ニトロベンジル基、p-ニ
20 トロベンジル基、ベンズヒドリル基、トリチル基等のアラルキル基；例えばホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基等の低級アルカノイル基；例えばベンゾイル基；例えばフェニルアセチル基、フェノキシアセチル基等のアリールアルカノイル基；例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等
25 の低級アルコキシカルボニル基；例えばベンジルオキシカルボニル基、p-ニトロベンジルオキシカルボニル基、フェネチルオキシカルボニル基等のアラルキル

オキシカルボニル基；例えばトリメチルシリル基、*tert*-ブチルジメチルシリル基等の低級アルキルシリル基；例えばフタロイル基；例えばベンジリデン基、*p*-クロロベンジリデン基、*o*-ニトロベンジリデン基等のアラルキリデン基；また、例えばアミノ基上のイミノ基の保護基としてはニトロ基等が挙げられ、
5 特にアセチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、エトキシカルボニル基、*tert*-ブトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等が好ましい。

一般式 (I I - 3) で表される化合物又はその塩と一般式 (V) で表される化合物又はその塩との反応は、通常、化合物 (I I - 3) 又はその塩 1 モルに対して、化合物 (V) 又はその塩を 1 モル～過剰モル、好ましくは 1～2 モル用いて、
10 反応に悪影響を及ぼさない不活性溶媒中で行われる。

当該不活性溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類；例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類；ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、キシレン等の芳香族炭化水素類；ジメチルスルホキシド、*N,N*-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、ヘキサメチル
15 りん酸トリアミド等の非プロトン性極性溶媒、又はそれらの混合溶媒等が挙げられる。

反応温度は、通常、 -70°C ～反応に用いる溶媒の沸点、好ましくは -20°C ～ 100°C である。

反応時間は、通常、5 分間～7 日間、好ましくは 10 分間～24 時間である。

20 上記反応は、反応を円滑に進めるために塩基の存在下に行うこともできる。

当該塩基としては、前記製造法 1 における化合物 (I I - 1) 又はその塩と化合物 (I I I) との反応で使用可能な塩基と同様の塩基を例示することができる。

当該塩基の使用量は、化合物 (V) が保護基を有する化合物である場合、通常、当該化合物 1 モルに対して、1 モル～過剰モル、好ましくは 1～10 モルとすることが
25 ことができる。

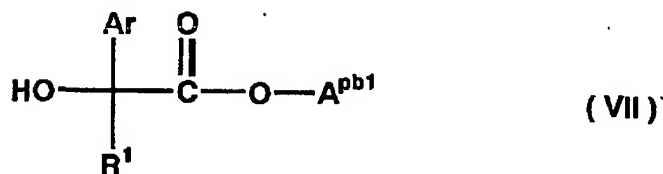
一方、上記反応において、化合物 (V) として無保護の化合物を使用する場合、当該化合物の塩を使用することが好ましい。また、この場合、本反応系においては生成物に対して 1 等量の酸が存在することが好ましく、当該酸としては化合物 (V) の塩由来の酸を利用することができる。したがって、原料物質として、化

化合物 (I I - 3) の遊離化合物を使用するときは、当該式 (I I - 3) の遊離化合物と、化合物 (V) の塩とを実質的に 1 : 1 の割合で反応させることが最も好ましく、化合物 (I I - 3) の塩を使用するときは、本反応系における過剰な酸を中和するのに適当な量の塩基の存在下に反応を行うことが好ましい。

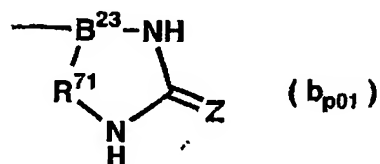
- 5 反応終了後、通常処理を行い、一般式 (V I) で表される化合物又はその塩の粗生成物を得ることができる。このようにして得られた一般式 (V I) で表される化合物又はその塩を、常法に従って精製し、又は精製することなく、所望によりアミノ基又はイミノ基の保護基の除去反応を行うことにより、一般式 (I - 3) で表される化合物又はその塩を製造することができる。
- 10 保護基の除去法は、当該保護基の種類及び目的化合物 (I - 3) の安定性等により異なるが、それ自体公知の方法、例えばプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. グリーン (T. W. Greene) 著、John Wiley & Sons 社 (1981 年) 等に記載の方法又は
- 15 それに準じる方法に従って、例えば酸又は塩基を用いる加溶媒分解、すなわち、例えば 0.01 モル～大過剰の酸、好ましくはトリフルオロ酢酸、ギ酸、塩酸等、又は等モル～大過剰の塩基、好ましくは水酸化カリウム、水酸化カルシウム等を用いる作用させる方法；水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウム-炭素触媒、ランネ-ニッケル触媒等を用いる接触還元等により行われる。

20 製造法 4

一般式 (V I I)

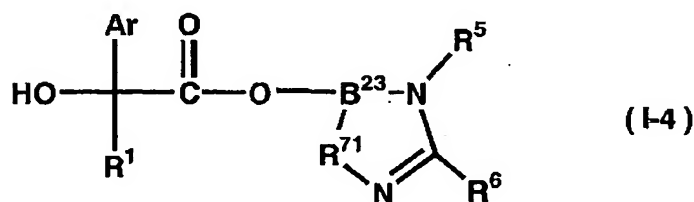


[式中、 $\text{A}^{\text{pb}1}$ は式 ($\text{b}_{\text{p}01}$)



- 25 で表される基を意味し、 B^{23} は直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数

2 ないし 10 の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し； R^{71} は単結合又は炭素数 1 ないし 3 のアルキレン基を意味し；Z は硫黄原子又は $=N-NO_2$ で表される基を意味し、Ar 及び R^1 は前記の意味を有する] で表される化合物又は
 5 その塩を還元した後、所望により該化合物に低級アルキル基を導入することにより、一般式 (I-4)



[式中、Ar、 B^{23} 、 R^1 、 R^5 、 R^6 及び R^{71} は前記の意味を有する] で表される化合物又はその塩を製造することができる。

10 一般式 (V I I) で表される化合物の「塩」としては、前記製造法 1 における化合物 (I I-1) の塩と同様の塩を例示することができる。

一般式 (V I I) で表される化合物の還元反応は、例えば特開平 1-128970 号公報に記載の方法又はそれに準じる方法に従って、例えば、Z が硫黄原子の場合、例えば塩化メチレン等の不活性溶媒中、ラネーニッケルで 0℃～40℃
 15 の温度で処理することにより行うことができ、Z が $=N-NO_2$ で表される基の場合、例えば水素供与体としてギ酸、ヒドラジン又はシクロヘキセンを、及び触媒としてパラジウムを用いる移動水素化によって行うことができる。

所望により行われる低級アルキル基の導入反応は、例えばヨウ化アルキル又は硫酸ジアルキル等を用いてそれ自体公知の方法又はそれに準じる方法によって行
 20 うことができる。

反応終了後、通常の処理を行い、一般式 (I-4) で表される化合物又はその塩を得ることができる。

上記の方法により得られた一般式 (I-1)、(I-2)、(I-3) 若しくは (I-4) で表される化合物又はその塩の単離・精製は、例えばシリカゲル、
 25 吸着樹脂等を用いるカラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、溶媒抽出又は再結晶・再沈澱等の常用の分離手段を単独又は適宜組み合わせて行うこ

とにより達成される。

一般式 (I-1) 又は (I-2) で表される化合物の X^- で表される陰イオンは、常法により、別種の陰イオンへの変換を行うことが可能である。

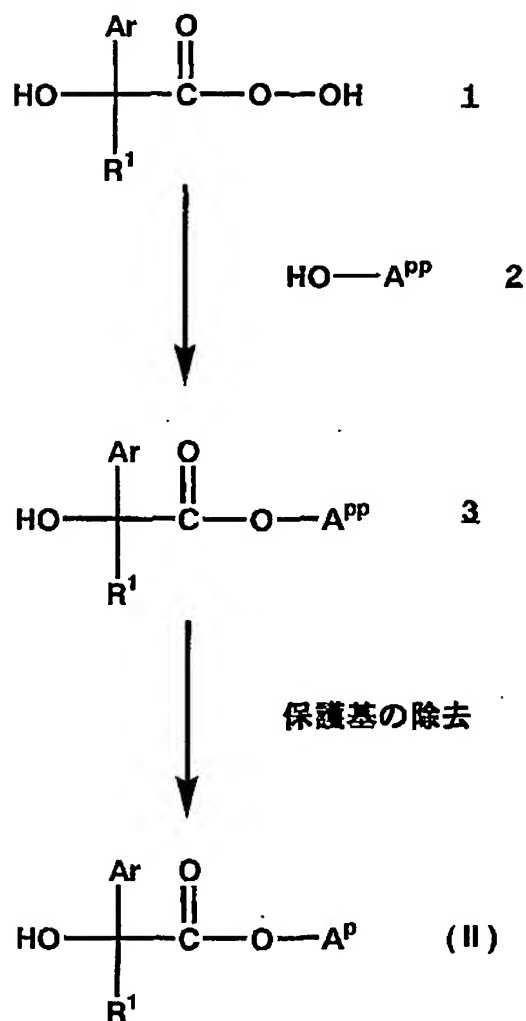
上記の陰イオンの変換方法としては、例えばある種の陰イオンを有する一般式
5 (I-1) 又は (I-2) で表される化合物を適当な担体を充填したカラムに吸着させ、これを過剰の所望の陰イオンを供給しうる酸の塩で処理した後、生成した所望の陰イオンを有する化合物を溶出する方法等が挙げられる。

一般式 (I-3) 若しくは (I-4) で表される化合物又はその塩は、常法により、遊離化合物から医薬として許容されうる塩とすることができ、また、塩か
10 ら遊離化合物への変換を行うことも可能である。

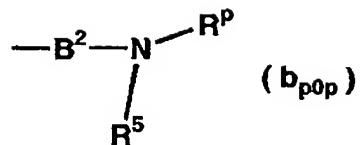
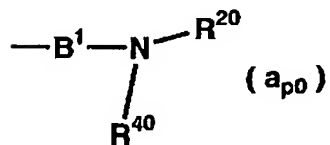
一般式 (I-3) 又は (I-4) で表される化合物は、その塩として単離することが好ましく、したがってある種の塩として単離した後、当該塩を別種の所望の塩に変換することができる。

上記の塩の変換方法としては、例えば一般式 (I-3) 又は (I-4) で表さ
15 れる化合物の塩を適当な担体を充填したカラムに吸着させ、これを過剰の所望の酸の塩で処理した後、生成した所望の化合物の塩を溶出する方法等が挙げられる。

一般式 (II-1)、(III)、(II-2)、(IV)、(II-3)、
(V) 又は (VII) で表される化合物は、例えば市販品を用いるか、公知の方法、文献記載の方法 [国際公開WO98/05641号公報、国際公開WO99/
20 /40070号公報、国際公開WO00/31078号公報、アンゲバンテ・ケミー・インターナショナル・エディション (Angew. Chem. Int. Edit.), 6巻、566頁 (1967年); シンセティック・コミュニケーション (Synth. Commun.), 25巻、8号、1173頁 (1995年); 同、27巻、14号、2393頁 (1997年); ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (J. Org. Chem.), 52巻、1700頁 (1987年); 同、57巻、2497頁 (1992年) 等参照] 又はこれらの方法に準
25 じる方法、あるいは以下の方法又は実施例・参考例に記載する方法等により製造することができる。

製造法A

[式中、 A^{pp} は式 (a_{p0}) 又は (b_{p0p})



- 5 で表される基を意味し； R^{p} はアミノ基若しくはイミノ基の保護基、若しくは水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味し； A^{p} 、 Ar 、 B^1 、 B^2 、 R^1 、 R^5 、 R^{20} 及び R^{40} は前記の意味を有する]

10 本製造法は一般式 (II) で表される化合物の製造法である。本製造法によれば、一般式 (II) で表される化合物は、一般式 1 で表されるカルボン酸又はそ

の反応性誘導体に一般式2で表される化合物を作用させ一般式3で表される化合物とし、所望により該化合物3の保護基を除去することにより製造することができる。

- 一般式 (I I - 1)、(I I - 2) 又は (I I - 3) で表される化合物は、
5 一般式 (I I) で表される化合物に包含される。

一般式1で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体と、一般式2で表される化合物との反応は、通常、化合物1又はその反応性誘導体 1 モルに対し、化合物2を 1～5 モル、好ましくは 1～2 モル用いて行われる。

- 一般式1で表されるカルボン酸の「反応性誘導体」としては、例えば混合酸無
10 水物、活性エステル、活性アミド等を挙げることができ、これらは例えば国際公開 WO 98/05641 号公報記載の方法によって得ることができる。

- 上記反応において、一般式1で表されるカルボン酸を用いる場合には、例えばカルボニルジイミダゾール、N, N' - ジシクロヘキシルカルボジイミド、1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド、ジフェニルホス
15 ホリルアジド、ジピリジルジスルフィド - トリフェニルホスフィン等、好ましくはカルボニルジイミダゾール等の縮合剤の存在下、反応を行うことが好ましい。

当該縮合剤の使用量は厳密に制限されるものではないが、通常、一般式1のカルボン酸 1 モルに対して 1～5 モル、好ましくは 1～2 モルの範囲内とすることができる。

- 20 反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、当該不活性溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、N, N - ジメチルホルムアミド、ジオキサン、ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、トリクロロエチレン等、又はそれら溶媒の混合物が挙げられ、中でもジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、N, N - ジメチルホル
25 ムアミド、ジオキサン等が好ましい。

反応温度は、通常、-70℃～反応に用いる溶媒の沸点、好ましくは-20℃～100℃である。

反応時間は、通常、5分間～7日間、好ましくは10分間～24時間である。

また、上記反応は反応を円滑に進めるために塩基の存在下に行うことができる。

当該塩基としては、例えば水素化ナトリウム；例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩；例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩；例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N，N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N，N-ジメチルアニリン、1，8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカ-7-エン（DBU）、1，5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノナ-5-エン（DBN）等の第3級脂肪族アミン；例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン、イソキノリン等の芳香族アミンが挙げられ、特に水素化ナトリウムが好ましい。

- 10 当該塩基の使用量は、一般式1で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体1モルに対して触媒量～5モル、好ましくは触媒量とすることができる。

上記反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基又はイミノ基が存在する場合、当該アミノ基又はイミノ基は、適宜、アミノ基又はイミノ基の保護基で保護した後に反応を行い、反応後に当該保護基を除去することが好ましい。

- 15 アミノ基又はイミノ基の保護基としては、前記製造法3に記載した保護基を挙げることができる。

反応終了後、通常の処理を行い、一般式3で表される化合物の粗生成物を得ることができる。このようにして得られた化合物3を、常法に従って精製し、又は精製することなく、所望により、アミノ基又はイミノ基の保護基の除去反応を行

- 20 うことにより、一般式（I I）の化合物を製造することができる。

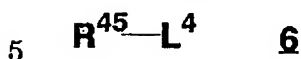
保護基の除去法は、前記製造法に記載した方法がそのまま適用できる。

- また、上記製造法に準じて、一般式（I I）のA^pにおけるR⁵、R²⁰又はR⁴⁰に相当する基が水素原子である化合物を製造した後、該化合物にフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を導入することによっても一般式（I I）で表される化合物を製造することができる。

上記低級アルキル基の導入反応は、一般式（I I）のA^pにおけるR⁵、R²⁰又はR⁴⁰に相当する基が水素原子である化合物と、（a）一般式5



[式中、 R^{44} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキリデン基を意味する]で表されるアルデヒド又はケトンとを還元的アミノ化反応に付すか、又は(b)アミノ基又はイミノ基の保護基を除去した後、塩基の存在下、一般式6



[式中、 L^4 は脱離基を意味し、 R^{45} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する]で表される化合物とを反応させることにより、一般式(I I)で表される化合物のうち、 R^{20} 、 R^{40} 又は R^5 に相当する基が、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基である化合物を製造することができる。

R^{44} の「フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキリデン基」とは、上記の反応終了後に対応する「フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基」となりうる基を意味する。

L^4 で表される「脱離基」としては、例えば塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子；メチルスルホニルオキシ基等のアルキルスルホニルオキシ基又はp-トルエンスルホニルオキシ基等のアリールスルホニルオキシ基等が挙げられる。

20 工程(a)におけるケトン又はアルデヒドとの還元的アミノ化反応は、通常、反応に悪影響を及ぼさない不活性溶媒中で行われる。

当該不活性溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類；例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類；ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類、又はそれらの混合溶媒等が挙げられ、
25 特にメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、トルエン等が好ましい。

反応温度は、通常、約 -30°C ～約 200°C 、好ましくは約 0°C ～約 100°C とすることができ、また、反応時間は、通常、10分間～7日間、好ましくは10分間～24時間とすることができる。

また、上記還元的アミノ化反応は、例えば水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水

素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の水素化金属錯体若しくはシアノ水素化ホウ素ナトリウムと塩化亜鉛との混合物等を用いるか、又は例えばパラジウム-炭素触媒、ラネーニッケル触媒等を用いた接触還元により行うことができる。

- 5 還元剤として水素化金属錯体を用いる場合、還元剤の使用量は、通常、原料化合物 1 モルに対して、1 モル～過剰モル、好ましくは 1～10 モルとすることができる。

工程 (b) における一般式 6 で表される化合物との反応は、通常、塩基の存在下、反応に悪影響を及ぼさない不活性溶媒中で行われる。

- 10 当該塩基としては、例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属重炭酸塩；例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩；例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ [5. 4. 0] ウンデカー
- 15 7-エン (DBU)、1, 5-ジアザビシクロ [4. 3. 0] ノナ-5-エン (DBN) 等の第 3 級脂肪族アミン；例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン、イソキノリン等の芳香族アミンが挙げられ、特に N, N-ジイソプロピルエチルアミン、炭酸カリウムが好ましい。

- 当該塩基の使用量は、通常、原料化合物 1 モルに対して、1 モル～過剰モル、
- 20 好ましくは 1～10 モルとすることができる。

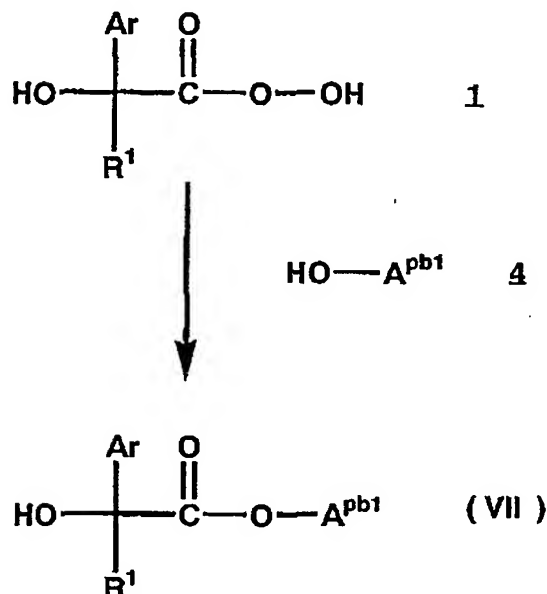
- 当該不活性溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類；ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、キシレン等の芳香族炭化水素類；ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、ヘキサメチルリン酸トリアミド等の非プロトン性極性溶媒、又は
- 25 それらの混合溶媒等が挙げられる。

反応温度は、通常、約 0℃～溶媒の沸点までの温度が用いられ、また反応時間は 10 分間～48 時間とすることができるが、必要に応じてこれ以上又はこれ以下の条件を用いることもできる。

アミノ基又はイミノ基の保護基の導入又は除去はそれ自体公知の方法、例えば

前記製造法に記載の文献記載の方法又はそれに準じる方法に従って行うことができる。

製造法B



- 5 [式中、A^{pb1}、Ar及びR¹は前記の意味を有する]

本製造法は一般式(VII)で表される化合物の製造法である。本製造法によれば、一般式(VII)で表される化合物は、一般式1で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体と一般式4で表される化合物を作用させることにより製造することができる。

- 10 一般式1で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体と一般式4で表される化合物との反応は、前記製造法Aにおける一般式1で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体と一般式2で表される化合物との反応に準じて行うことができる。

反応終了後、通常処理を行い、一般式(VII)で表される化合物を得ることができる。

- 15 なお、一般式1、2、4、5又は6で表される化合物は、市販品を用いるか、公知の方法、文献記載の方法[国際公開WO98/05641号公報、国際公開WO99/40070号公報、国際公開WO00/31078号公報、特開平1-128970号公報等参照]又はそれに準じる方法、あるいは実施例・参考例に記載する方法等を必要に応じ適宜組み合わせることにより製造することができる。

る。

本発明の化合物の有用性は、以下に示すムスカリン受容体結合阻害試験及び各種ムスカリン受容体拮抗試験によって実証される。

ムスカリン受容体結合阻害試験

- 5 ハーグリーブス (Hargreaves) らの方法 [Br. J. Pharmacol., 107巻, 494-501頁 (1992年)] を改良して行った。すなわち、CHO細胞に発現させた m_2 及び m_3 のムスカリン性アセチルコリンレセプター (Receptor Biology社製)、0.2 nM [^3H] -N-メチルスコポラミン (84 Ci/mmol, New England Nuclear製) 及び被験化合物を0.5 mlの50 mM トリス-塩酸、10 mM MgCl_2 , 1 mM EDTA溶液 (pH 7.4) 中で室温 (約20~25℃)、
- 10 120分間インキュベートした後グラスフィルター (Packard ユニフィルタープレート GF/C) で吸引濾過し、1 mlの氷冷したトリス-塩酸バッファーで4回洗浄した。フィルターを50℃で1時間乾燥後、シンチレーター (Packard マイクロシンチ0) を加えてフィルターに吸着した [^3H] -N-
- 15 -メチルスコポラミンの放射活性をマイクロプレートシンチレーションカウンター (Packard トップカウント) で測定した。なお [^3H] -N-メチルスコポラミンの受容体非特異的結合は、1 μM N-メチルスコポラミンを添加して求めた。本発明化合物のムスカリン受容体に対する結合親和性を、チェン及
- 20 びプルソフ (Cheng and Prusoff) の方法 [Biochem. Pharmacol., 22巻, 3099-3108頁 (1973年)] に従って、標識リガンドである [^3H] -N-メチルスコポラミンの結合を50%抑制する被験化合物の濃度 (IC_{50}) より算出した解離定数 (K_i) により表した。

表1 ムスカリン m_2 及び m_3 受容体結合阻害作用

	$K_i(\text{nM})$		m_2/m_3
	m_2	m_3	
実施例6の化合物	29.1	0.425	68.5
実施例54の化合物	4.76	0.079	60.2

- 25 上記表1に示す結果から明らかなように、本発明の化合物はムスカリン m_2 受

容体よりも m_3 受容体に対してはるかに強い結合阻害活性を示した。

ムスカリン受容体拮抗試験 (in vitro)

1) 摘出ラット右心房における M_2 受容体拮抗試験

- 本試験法は常法に従い行った。SD系雄性ラット (300~500 g) を脱血
5 致死させ、右心房を摘出した。標本を20 mlのクレブスーヘンゼライト栄養液
(95% O_2 , 5% CO_2 通気, 32℃) で満たしたマグヌス管内に初期張力0.
5 gにて等尺性に懸垂した。拍動数は心拍計を用いて記録した。30分間平衡化
した後、カルバコール (1.7 nM~36 mM) を低濃度から3倍用量にて累積
的に投与し、拍動数の減少を測定して、コントロールの用量反応曲線を得た。新
10 鮮液にて洗浄し拍動数が回復した後、被験化合物を投与し、その20分後に再び
カルバコールを累積的に投与した。カルバコールによる反応は、カルバコール投
与前の拍動数を100%として表した。本発明の化合物処置による用量反応曲線
のシフトの程度から、被験化合物の拮抗効力 (K_B 値) を求めた。

2) 摘出ラット気管における気道 M_3 受容体拮抗試験

- 15 本試験法は常法に従い行った。SD系雄性ラット (300~500 g) を脱血
致死させ、気管を摘出した。気管を2 mm幅のリング状にした後、腹側軟骨部分
を切り開き横切標本を作成した。標本を5 mlのクレブスーヘンゼライト栄養液
(95% O_2 , 5% CO_2 通気, 32℃) で満たしたマグヌス管内に、初期張力1.
0 g、静止張力0.6 gにて懸垂した。標本の張力は等尺性に記録した。1時間
20 平衡化した後、 10^{-4} Mのカルバコールにより2回収縮させ、2回目のカルバコ
ール収縮をリファレンスの収縮とした。新鮮液にて洗浄し基線に戻った後、同一
個体から作成した標本に、vehicleあるいは被験化合物を投与し、その2
0分後からカルバコール (1.7 nM~36 mM) を3倍用量で累積的に投与し、
用量反応曲線を得た。用量反応曲線は各標本におけるリファレンスの収縮を10
25 0%として表した。被験化合物処置による用量反応曲線のシフトの程度から、被
験化合物の拮抗効力 (K_B 値) を求めた。

表2 ムスカリン受容体拮抗作用(in vitro)

	K _B (nM)		M ₂ /M ₃
	右心房M ₂	気管M ₃	
実施例6の化合物	9.6	0.044	218
実施例54の化合物	10.6	0.21	50

上記表2に示す結果から明らかなように、本発明の化合物は右心房M₂より気管M₃の受容体に対しはるかに強く拮抗した。したがって、本発明の化合物は気管M₃受容体に、より選択的な化合物である。

5 ムスカリンM₃受容体拮抗試験 (in vivo)

1) 麻酔イヌにおける気管支拡張作用(吸入投与)

被験薬物吸入投与後の気管支拡張作用は、メサコリン吸入誘発試験における呼吸抵抗上昇反応に対する抑制効果を測定することにより評価した。実験には、12~36ヶ月齢(10~15kg)の雄性ビーグル犬を使用した。ペントバルビタール(30mg/kg)静脈内投与により麻酔後、気管カニューレを挿入した。呼吸状態が安定した後、アストグラフ(TCK-6100H, チェスト社)に接続、3Hzオシレーション法によるメサコリン吸入誘発試験を行った。吸入誘発薬のメサコリンは、生理食塩水にて、40000μg/mlより順次20000、10000、5000、2500、1250、625、312.5、156、78μg/mlの10段階の濃度に希釈した。このメサコリン溶液をアストグラフ中のネブライザー(噴霧器)を用い、低濃度より1分間ずつ吸入させ、呼吸抵抗の変化を連続的に描記した。呼吸抵抗が初期値の2倍になるメサコリン濃度をメサコリン反応閾値とした。被験薬物評価前に、薬物無処置下のメサコリン反応閾値¹⁾を1週間以上の間隔で少なくとも2回測定し、再現性のある反応を示すイヌを選別した。

被験薬物(1mg/ml)の吸入投与は、ペントバルビタール麻酔下(30mg/kg, i. v.)、アストグラフのネブライザーを用いて10分間行った。吸入投与5分及び4時間後に、メサコリン吸入誘発試験を行い、被験薬物投与後のメサコリン反応閾値²⁾を測定した。24時間後の測定は、4時間における測定終了後、イヌを回復させてから実施した。

被験化合物の気管支拡張作用（shift値）は、次式より求めた。その結果を表3に示す。

$$\text{shift値} = \frac{\text{被験薬物投与後のメサコリン反応閾値}^{2)}}{\text{被験薬物無処置下のメサコリン反応閾値}^{1)}}$$

表3 イヌにおける気管支拡張作用

	shift値		
	5分後	4時間後	24時間後
実施例6の化合物	>30	>30	5.8
実施例54の化合物	>30	>30	3.9

- 5 上記表3に示す結果から明らかなように、本発明の化合物は強い気管支拡張作用及び持続性を示した。

以上のとおり、本発明の式（I）の化合物は、強力かつ選択的なムスカリン M_3 受容体拮抗作用を示し、かつ、吸入投与法においても優れた薬理活性及び作用持続性を示す。したがって、副作用の少ない安全な医薬として、殊に、例えば

10 慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息、慢性気道閉塞、肺繊維症、肺気腫及び鼻炎等の呼吸器系疾患等の処置のために、患者に対し経口的又は非経口的に、より好ましくは吸入剤として投与することができる。

本発明の化合物は、上記の如き疾患の治療又は予防のために実際に使用するに際して、常法に従い、薬学的に許容されうる添加剤とともに、投与に適した剤形

15 に製剤化することができる。該添加剤としては、製剤分野において通常用いられる各種の添加剤が使用可能であり、例えばゼラチン、乳糖、白糖、酸化チタン、デンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、トウモロコシデンプン、マイクロクリスタリンワックス、白色ワセリン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水リン酸カルシウム、クエン酸、クエン酸三ナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ソルビトール、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリソルベート、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン、硬化ヒマシ油、ポリビニルピロリドン、ステアリン酸マグネシウム、

20 軽質無水ケイ酸、タルク、植物油、ベンジルアルコール、アラビアゴム、プロピ

レングリコール、ポリアルキレングリコール、シクロデキストリン又はヒドロキシプロピルシクロデキストリン等が挙げられる。

これらの添加剤を用いて製剤化される剤形としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくは坐剤等の固形製剤；例えばシロップ剤、エリキシル剤、注射剤等の液体製剤等が挙げられ、これらは、製剤分野における通常の方法に従って調製することができる。なお、液体製剤は、用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させる形のものであってもよい。また、特に注射剤は、予め生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させた形態であっててもよく、又は用時に生理食塩水又はブドウ糖液に溶解又は懸濁させて用いる粉末形態であっててもよく、更に場合によっては緩衝剤や保存剤を含有させてもよい。

また、吸入剤等の非経口投与製剤として、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸入用液剤とすることができ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させて使用する形態であっててもよい。

これらの製剤は、本発明の化合物を全薬剤の1.0～100重量%、好ましくは1.0～60重量%の割合で含有することができる。これらの製剤は、また、治療上有効な他の化合物を含んでいてもよい。

本発明の化合物を薬剤として使用する場合、その投与量及び投与回数は、患者の性別、年齢、体重、症状の程度及び目的とする治療効果の種類と範囲等により異なるが、一般に経口投与の場合、成人1日あたり、0.1～100mg/kgを1～数回に分けて、また非経口投与の場合は、0.001～10mg/kgを1～数回に分けて投与することができる。

発明を実施するための最良の形態

実施例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

実施例1

4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

(工程 1)

1-メチルピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

- 5 ピペリジン-4-イル (2R)-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート 17mg、及びホルムアルデヒド (35%水溶液) 0.03ml のメタノール 1ml 溶液に、あらかじめ調製しておいた水素化シアノホウ素ナトリウムと塩化亜鉛 (1:0.5) の 0.3M メタノール溶液 0.3ml を室温にて加え、同温度にて、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水にて
- 10 順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 19mg を得た。

(工程 2)

- 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミドの合成
- 15 ジニウム プロミドの合成

- 1-メチルピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート 18mg に 10% 臭化メチル-アセトニトリル溶液 0.5ml を室温にて加え、同温度にて 15 時間放置した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマト
- 20 グラフィー [ODS-AQ 120-S50 (YMC 社製)] (溶出溶媒: テトラヒドロフラン/水=1/1) にて精製し、表題化合物 17mg を無色固体として得た。

- $^1\text{H-NMR}$ (D_2O , δ PPM) : 1.78-2.36 (10H, m), 2.72-2.86 (1H, m), 3.02 (3H, s), 3.04 (3H, s),
- 25 3.18-3.61 (4H, m), 5.04-5.17 (1H, m), 7.40-7.60 (3H, m), 7.60-7.72 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 368

実施例 2

4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-

2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノイル)オキシ)-1, 1-ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノエートを用
5 い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 68-2. 25 (10H, m),
2. 32 (3H, s), 3. 12 (6H, s), 3. 13-3. 46 (5H, m),
4. 97-5. 08 (1H, m), 7. 21 (2H, d, $J=8.4\text{Hz}$), 7.
10 49 (2H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 382

実施例3

4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノイル)オキシ)-1, 1-ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノエートを用
い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 67-2. 33 (10H, m),
3. 14 (6H, s), 3. 16-3. 46 (5H, m), 5. 02-5. 10
(1H, m), 5. 25 (1H, dd, $J=1.8\text{Hz}$, 11. 7Hz), 5.
80 (1H, dd, $J=1.8\text{Hz}$, 17. 7Hz), 6. 73 (1H, dd,
 $J=11.7\text{Hz}$, 17. 7Hz), 7. 46 (2H, d, $J=8.4\text{Hz}$),
25 7. 60 (2H, d, $J=8.4\text{Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 380

実施例4

4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル)エタノイル)オキシ)-1, 1-

ジメチルピペリジニウム プロミド

5 ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 22 (3H, t, $J=7.7\text{ Hz}$),
1. 60-2. 30 (10H, m), 2. 64 (2H, q, $J=7.7\text{ Hz}$),
3. 12 (6H, s), 3. 09-3. 43 (5H, m), 5. 02-5. 10
10 (1H, m), 7. 24 (2H, d, $J=8.5\text{ Hz}$), 7. 53 (2H, d,
 $J=8.5\text{ Hz}$).

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{32}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 396

実施例5

4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-フルオロフェニル) エタノイル) オキシ)-1, 1-
15 ジメチルピペリジニウム プロミド

 ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-フルオロフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 0. 80-2. 35 (10H, m),
 3. 05-3. 20 (1H, m), 3. 30 (3H, s), 3. 44-3. 75
 (2H, m), 3. 62 (3H, s), 3. 95-4. 30 (2H, s), 5.
 15-5. 25 (1H, m), 7. 03 (2H, t, $J=8.8\text{ Hz}$), 7. 6
 8 (2H, dd, $J=5.4, 8.8\text{ Hz}$)

25 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{27}\text{F}_3\text{NO}_3)^+$ として) : 386

実施例6

4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノイル) オキシ)-1, 1-
ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1.60-2.32 (10H, m),
 5 3.15 (3H, s), 3.18 (3H, s), 3.20-3.50 (5H, m),
 5.03-5.12 (1H, m), 7.39 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$), 7.
 63 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$).

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{27}\text{ClF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 402

実施例7

10 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ブロモフェニル)エタノイル)オキシ)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ブロモフェニル)エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1.69-2.33 (10H, m),
 3.15 (3H, s), 3.18 (3H, s), 3.22-3.45 (5H, m),
 5.04-5.11 (1H, m), 7.52-7.62 (4H, m).

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{27}\text{BrF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 446

20 実施例8

4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(2-クロロフェニル)エタノイル)オキシ)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

25 ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(2-クロロフェニル)エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1.52-2.32 (10H, m),
 3.04 (3H, s), 3.09-3.45 (5H, m), 3.13 (3H, s),
 5.05-5.13 (1H, m), 7.29-7.43 (3H, m), 7.76

− 7. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e, (C₂₀H₂₇ClF₂NO₃)⁺として) : 402

実施例 9

5 4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-
2-ヒドロキシ-2-(2, 4-ジフルオロフェニル) エタノイル) オキシ)-
1, 1-ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(2, 4-ジフルオロフェニル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1. 70-2. 34 (10H, m), 3. 16 (3H, s), 3. 17 (3H, s), 3. 20-3. 52 (5H, m), 5. 06-5. 17 (1H, m), 6. 93-7. 09 (2H, m), 7. 68-7. 80 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e, (C₂₀H₂₆F₄NO₃)⁺として) : 404

実施例 10

4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-
2-ヒドロキシ-2-(1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) エタノイル)
オキシ)-1, 1-ジメチルピペリジニウム プロミド

20 ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1. 67-2. 33 (10H, m), 2. 95-3. 50 (5H, m), 3. 15 (3H, s), 3. 18 (3H, s), 5. 01-5. 11 (1H, m), 5. 95 (1H, q, J=1. 1Hz), 6. 84 (2H, dd, J=0. 8Hz, 7. 8Hz), 7. 11 (1H, d, J=7. 8Hz); 7. 13 (1H, s)

ESI-MS (m/e, (C₂₁H₂₈F₂NO₅)⁺として) : 412

実施例 1 1

4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)メチル)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

- 5 ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (D_2O , δ PPM) : 1. 52-2. 26 (11H, m), 2. 99 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 3. 20-3. 51 (5H, m),
10 4. 02-4. 22 (2H, m), 7. 23-7. 42 (3H, m), 7. 58-7. 68 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 382

実施例 1 2

15 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノイル)オキシ)メチル)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

- ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質
20 として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 59-2. 30 (11H, m), 2. 37 (3H, s), 3. 03 (3H, s), 3. 20 (3H, s), 3. 23-3. 55 (5H, s), 4. 15 (1H, dd, $J=5.7\text{Hz}$, 10.8Hz), 4. 23 (1H, dd, $J=6.0\text{Hz}$, 10.8Hz), 7. 23 (2
25 H, d, $J=8.2\text{Hz}$), 7. 53 (2H, d, $J=8.2\text{Hz}$).

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{32}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 396

実施例 1 3

4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル)エタノイル)オキシ)メチル)-1,1-ジメチルピペリジニウム プロミド

−1, 1−ジメチルピペリジニウム プロミド

ピペリジン−4−イルメチル (2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオ
ロシクロペンチル)−2−ヒドロキシ−2−(4−エチルフェニル) エタノエー
トを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質
5 として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 21 (3H, t, $J=7.5\text{ Hz}$),
1. 52−2. 24 (11H, m), 2. 62 (2H, q, $J=7.5\text{ Hz}$),
2. 90−3. 49 (5H, m), 2. 97 (3H, s), 3. 13 (3H, s),
4. 09 (1H, dd, $J=6.3\text{ Hz}$, 11. 4Hz), 4. 16 (1H, d
10 d, $J=5.7\text{ Hz}$, 11. 4Hz), 7. 20 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$),
7. 50 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{23}\text{H}_{34}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 410

実施例14

3−エンド−((2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペン
15 チル)−2−ヒドロキシ−2−(4−クロロフェニル) エタノイル) オキシ) −
8, 8−ジメチル−8−アゾニアビシクロ [3. 2. 1] オクタン プロミド

3−エンド−8−アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ−3−イル (2R) −
2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペンチル) −2−ヒドロキシ−2−
(4−クロロフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して
20 表題化合物を製造し、無色固体として得た、

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 57−2. 32 (12H, m),
2. 56−2. 72 (2H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 14 (3H, s),
3. 21−3. 34 (1H, m), 3. 72−3. 82 (2H, m), 5. 06
(1H, t, $J=5.9\text{ Hz}$), 7. 40 (2H, d, $J=8.8\text{ Hz}$), 7.
25 60 (2H, d, $J=8.8\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{29}\text{ClF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 428

実施例15

3−エンド−((2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペン
チル)−2−ヒドロキシ−2−(4−ブromoフェニル) エタノイル) オキシ) −

- 8, 8-ジメチル-8-アゾニアビスクロ [3, 2, 1] オクタン プロミド
 3-エンド-8-アザビスクロ [3, 2, 1] オクタ-3-イル (2R) -
 2-((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-
 (4-ブromoフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して
- 5 表題化合物を製造し、無色固体として得た、
- $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 75-2. 30 (12H, m),
 2. 57-2. 72 (2H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 14 (3H, s),
 3. 20-3. 34 (1H, m), 3. 72-3. 80 (2H, m), 5. 07
 (1H, t, $J=5.7\text{ Hz}$), 7. 55 (4H, s)
- 10 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{29}\text{BrF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 472, 474

実施例16

- (3R) -3-((2R) -2-((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル) エタノイル) オキシ)
 15 -1, 1-ジメチルピロリジニウム プロミド
- (3R) -ピロリジン-3-イル (2R) -2-((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。
- 20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 65-2. 30 (7H, m), 2. 31 (3H, s), 2. 67-2. 82 (1H, m), 3. 03 (3H, s), 3. 19 (3H, s), 3. 20-3. 34 (1H, m), 3. 53-3. 88 (4H, m), 5. 44-5. 53 (1H, m), 7. 20 (2H, d, $J=8.6\text{ Hz}$), 7. 46 (2H, d, $J=8.6\text{ Hz}$)
- 25 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 386

実施例17

- (3R) -3-((2R) -2-((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-(4-フルオロフェニル) エタノイル) オキシ)
 -1, 1-ジメチルピロリジニウム プロミド

(3R) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

5 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 52 - 2. 36 (7H, m), 2. 69 - 2. 87 (1H, m), 3. 10 (3H, s), 3. 21 (3H, s), 3. 04 - 3. 37 (1H, m), 3. 54 - 3. 91 (4H, m), 5. 47 - 5. 57 (1H, br), 7. 02 - 7. 17 (2H, m), 7. 57 - 7. 69 (2H, m)

10 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{F}_3\text{NO}_3)^+$ として) : 372

実施例 18

(3R) - 3 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 - ジメチルピロリジニウム プロミド

15 (3R) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 62 - 2. 35 (7H, m), 2. 70 - 2. 85 (1H, m), 3. 12 (3H, s), 3. 18 - 3. 28 (1H, m), 3. 22 (3H, s), 3. 56 - 3. 69 (2H, m), 3. 70 - 3. 82 (1H, m), 3. 84 - 3. 93 (1H, m), 5. 52 (1H, br s), 7. 39 (2H, d, $J=8.7\text{Hz}$), 7. 61 (2H, d, $J=8.7\text{Hz}$)

25 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{ClF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 388

実施例 19

(3R) - 3 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - プロモフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 - ジメチルピロリジニウム プロミド

(3R) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 64 - 2. 35 (7H, m), 2. 70 - 2. 85 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 17 - 3. 26 (1H, m), 3. 21 (3H, s), 3. 57 - 3. 68 (2H, m), 3. 88 (1H, dd, $J = 6. 3\text{ Hz}$, $13. 8\text{ Hz}$), 5. 48 - 5. 56 (1H, m), 7. 54 (4H, s)
- 10 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{BrF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 432, 434

実施例 20

- (3S) - 3 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 - ジメチルピロリジニウム ブロミド
- 15

(3S) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

- 20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 57 - 2. 30 (7H, m), 2. 68 - 2. 86 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 22 (3H, s), 3. 13 - 3. 39 (1H, m), 3. 51 - 3. 94 (4H, m), 5. 47 - 5. 67 (1H, br), 7. 03 - 7. 17 (2H, m), 7. 57 - 7. 70 (2H, m)

- 25 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{F}_3\text{NO}_3)^+$ として) : 372

実施例 21

(3S) - 3 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 - ジメチルピロリジニウム ブロミド

(3S) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 62 - 2. 30 (7H, m), 2. 67 - 2. 83 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 07 - 3. 27 (1H, m), 3. 22 (3H, s), 3. 53 - 3. 93 (4H, m), 5. 46 - 5. 57 (1H, m), 7. 39 (2H, d, $J=8.7\text{Hz}$), 7. 60 (2H, d, $J=8.7\text{Hz}$)

- 10 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{ClF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 388

実施例22

(3S) - 3 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 - ジメチルピロリジニウム ブロミド

- 15 (3S) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) エタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

- $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 61 - 2. 31 (7H, m), 2. 70 - 2. 85 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 16 - 3. 26 (1H, m), 3. 23 (3H, s), 3. 56 - 3. 89 (3H, m), 3. 90 (1H, dd, $J=6.3\text{Hz}$, 13.6Hz), 5. 47 - 5. 57 (1H, m), 7. 54 (4H, s)

- 20 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{BrF}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 432, 43

- 25 4

実施例23

4 - ((((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) メチル) - 1, 1 - ジメチル - 1, 2, 3, 6 - テトラヒドロピリジニウム ブロミド

1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

- 5 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 58-2. 45 (m, 8H), 3. 06 (s, 3H) 3. 07 (s, 3H), 3. 19-3. 48 (m, 2H), 3. 45 (t, $J=6.3\text{ Hz}$, 2H), 3. 89 (b r s, 2H), 4. 66 (A B q, $J=13.1\text{ Hz}$, 1H), 4. 71 (A B q, $J=13.1\text{ Hz}$, 1H), 5. 62 (b r s, 1H), 7. 22-7. 43 (m, 3H), 7. 55-7. 68 (m, 2H)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 380

実施例 24

- 15 4-((2-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) エチル)-1, 1-ジメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジニウム プロミド

2-((1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

- 20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 50-2. 53 (10H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 02 (3H, s), 3. 10-3. 68 (5H, m), 4. 21-4. 47 (2H, m), 5. 04 (1H, b r s), 7. 23-7. 50 (3H, m), 7. 50-7. 77 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 394

25 実施例 25

9-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ-3, 3-ジメチル-3-アゾニアビシクロ[3. 3. 1] ノナン ヨージド

(工程1)

3-メチル-3-アザビシクロ [3. 3. 1] ノナ-9-イル (2R) -2-
- ((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-フェ
ニルエタノエートの合成

- 3-アザビシクロ [3. 3. 1] ノナ-9-イル (2R) -2- ((1R)
5 -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノ
エートを用い、実施例1 (工程1) と同様の方法で処理した後、生じる2種類の
ジアステレオマーを分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel™ 60
F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)
にてジアステレオマーを分離し、低極性物質として、便宜上、(9endo*)
10 -体と命名した表題化合物を、高極性物質として、便宜上、(9exo*) -体
と命名した表題化合物をそれぞれ得た。

(工程2)

- 9- ((2R) -2- ((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2
-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ-3, 3-ジメチル-3-アゾ
15 ニアビシクロ [3. 3. 1] ノナン ヨージドの合成

- 3-メチル-3-アザビシクロ [3. 3. 1] ノナ-9-イル (2R) -2
- ((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-フェ
ニルエタノエートのそれぞれのジアステレオマーをヨウ化メチル0. 5mlに
溶解し、12時間加熱撹流した後、過剰の試薬を減圧留去した。残渣を分取用薄
20 層クロマトグラフィー (Aluminum oxide™ 60 F₂₅₄, Art 5
713 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1) にて精製すること
により表題化合物を製造し、(9endo*) -体からは(9endo**) -
体、また(9exo*) -体からは(9exo**) -体をそれぞれ無色油状物質
として得た。

- 25 (9endo**) -体

¹H-NMR (CDCl₃, δ PPM) : 1. 21-2. 37 (12H, m),
2. 37-2. 56 (1H, br), 2. 56-2. 74 (1H, br), 3.
17-3. 33 (1H, m), 3. 57-3. 83 (2H, m), 3. 70 (3
H, s), 3. 72 (3H, s), 3. 92 (1H, d, J=3. 3Hz), 4.

2.7 (1H, dd, $J=9.4, 13.9$ Hz), 4.35–4.50 (1H, m), 5.42–5.53 (1H, m), 7.20–7.42 (3H, m), 7.50–7.66 (2H, d, $J=7.0$ Hz)

ESI-MS (m/e , $(C_{23}H_{32}F_2NO_3)^+$ として) : 408

5 (9 exo**) -体

1H -NMR ($CDCl_3$, δ PPM) : 1.41–2.43 (13H, m), 2.60–2.71 (1H, br), 3.10–3.42 (2H, m), 3.31 (3H, s), 3.42–3.65 (2H, m), 3.60 (3H, s), 3.90–4.02 (1H, m), 4.54 (1H, s), 4.92–5.00 (1H, m), 7.22–7.45 (3H, m), 7.53–7.64 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{23}H_{32}F_2NO_3)^+$ として) : 408

実施例 26

3-エキソー ((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) メチル) -8, 8-ジメチル-8-アゾニアビシクロ[3.2.1]オクタン プロミド

3-エキソー-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

20 1H -NMR ($CDCl_3$, δ PPM) : 1.50–2.55 (15H, m), 3.10–3.40 (1H, m), 3.24 (3H, s), 3.31 (3H, s), 4.14–4.35 (4H, m), 7.20–7.42 (3H, m), 7.50–7.65 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{23}H_{32}F_2NO_3)^+$ として) : 408

25 実施例 27

(3S)-3-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) メチル) -1, 1-ジメチルピロリジニウム プロミド

(3S)-ピロリジン-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3

ージフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 60-2. 41 (9H, m), 2. 92-3. 44 (3H, m), 3. 11 (6H, s), 4. 22-4. 28 (2H, m), 7. 27-7. 45 (3H, m), 7. 57-7. 67 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 368

実施例28

(3R)-3-(2-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)エチル)-1,1-ジメチルピロリジニウム ブロミド

2-((3R)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 60-2. 30 (10H, m), 2. 38-2. 52 (1H, m), 2. 99 (3H, s), 3. 13 (3H, s), 3. 20-3. 38 (2H, m), 3. 48-3. 56 (3H, m), 4. 14-4. 25 (2H, m), 7. 28-7. 42 (3H, m), 7. 57-7. 64 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 382

実施例29

(3S)-3-(2-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)エチル)-1,1-ジメチルピロリジニウム ブロミド

2-((3S)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 60–2. 30 (10H, m),
 2. 38–2. 52 (1H, m), 3. 03 (3H, s), 3. 14 (3H, s),
 3. 20–3. 38 (2H, m), 3. 48–3. 56 (3H, m), 4. 14
 5 4 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 382

実施例30

(3aR, 6aS)–5–エンド–5–((2R)–2–((1R)–3, 3–ジフルオロシクロペンチル)–2–ヒドロキシ–2–フェニルエタノイル)オキシ)–2, 2–ジメチルオクタヒドロシクロペンタ(c)ピロリウム プロミド

(3aR, 6aS)–オクタヒドロシクロペンタ(c)ピロール–5–イル (2R)–2–((1R)–3, 3–ジフルオロシクロペンチル)–2–ヒドロキシ–2–フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 50–2. 20 (12H, m),
 2. 68 (1H, t, $J=10.6\text{Hz}$), 2. 98 (3H, s), 3. 02 (3H, s),
 3. 03–3. 45 (3H, m), 3. 46–3. 58 (1H, m),
 5. 41 (1H, t, $J=4.5\text{Hz}$), 7. 30–7. 49 (3H, m), 7.
 20 49–7. 62 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 394

実施例31

2, 4–cis–4–((2R)–2–((1R)–3, 3–ジフルオロシクロペンチル)–2–ヒドロキシ–2–フェニルエタノイル)オキシ)–1, 1–ジメチル–2–ビニルピペリジニウム プロミド

2, 4–cis–2–ビニルピペリジン–4–イル (2R)–2–((1R)–3, 3–ジフルオロシクロペンチル)–2–ヒドロキシ–2–フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 53–1. 71 (1H, m), 1. 79–2. 29 (9H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 14–3. 34 (1H, m), 3. 46–3. 70 (2H, m), 4. 06–4. 19 (1H, m), 4. 99–5. 12 (1H, m), 5. 59–5. 70 (2H, m), 5. 83–6. 00 (1H, m), 7. 22–7. 41 (3H, m), 7. 56–7. 66 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 394

実施例 32

2-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) エチルトリメチルアンモニウム プロミド

2-アミノエチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 60–2. 30 (6H, m), 3. 03 (9H, s), 3. 18–3. 49 (1H, m), 3. 60–3. 80 (2H, m), 4. 50–4. 70 (2H, m), 7. 22–7. 50 (3H, m), 7. 55–7. 68 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 342

20 実施例 33

3-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) プロピルトリメチルアンモニウム プロミド

3-アミノプロピル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , δ PPM) : 1. 50–2. 38 (8H, m), 3. 08–3. 35 (1H, m), 3. 23 (9H, s), 3. 55–3. 82 (2H, m), 4. 10–4. 24 (1H, m), 4. 30–4. 45 (1H, m),

4. 82 (1H, brs), 7. 22-7. 42 (3H, m), 7. 58-7. 70 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{19}H_{28}F_2NO_3)^+$ として) : 356

実施例34

5 1, 3-trans-3-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) シクロブチルトリメチルアンモニウム プロミド

1, 3-trans-3-アミノシクロブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ PPM) : 1. 54-1. 71 (1H, m), 1. 80-2. 29 (5H, m), 2. 32-2. 52 (2H, m), 2. 81-3. 00 (2H, m), 3. 07 (9H, s), 3. 19-3. 40 (1H, m),
15 4. 28-4. 41 (1H, m), 5. 06-5. 16 (1H, m), 7. 23-7. 41 (3H, m), 7. 58-7. 66 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{20}H_{28}F_2NO_3)^+$ として) : 368

実施例35

20 1, 3-cis-3-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) シクロブチルトリメチルアンモニウム プロミド

1, 3-cis-3-アミノシクロブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ PPM) : 1. 54-2. 24 (6H, m), 2. 32-2. 54 (2H, m), 2. 72-2. 90 (2H, m), 3. 04 (9H, s), 3. 12-3. 35 (1H, m), 3. 78-4. 00 (1H, m),
25 4. 72-4. 92 (1H, m), 7. 24-7. 45 (3H, m), 7. 56

-7.68 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{20}H_{28}F_2NO_3)^+$ として) : 368

実施例36

5 (1S, 4S) - 4 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) - 2-シクロペンテニルトリメチルアンモニウム プロミド

(1S, 4S) - 4-アミノ-2-シクロペンテニル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ PPM) : 1.52-2.28 (7H, m), 2.63-2.78 (1H, m), 3.07 (9H, s), 3.08-3.30 (1H, m), 4.75-4.92 (1H, m), 5.82-5.91 (1H, m), 6.30-6.50 (2H, m), 7.22-7.40 (3H, m), 7.52-7.62 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{21}H_{28}F_2NO_3)^+$ として) : 380

実施例37

20 (1R, 3R) - 3 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ) シクロペンチルトリメチルアンモニウム プロミド

(1S, 3S) - 3-アミノシクロペンチル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例1と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

25 1H -NMR (CD_3OD , δ PPM) : 1.55-2.30 (12H, m), 3.07 (9H, s), 3.18-3.35 (1H, m), 3.91-4.09 (1H, m), 5.25-5.33 (1H, m), 7.25-7.42 (3H, m), 7.54-7.66 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{21}H_{30}F_2NO_3)^+$ として) : 382

実施例 38

4 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -
2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1-
ジエチルピペリジニウム ヨージド

5 (工程1)

1-エチルピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノエートの合成

10 ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノエート 25mg のメタノール 1ml 溶液に、アセトアルデヒド 50mg 及び水素化シアノホウ素ナトリウム 10mg を室温にて加え、同温度にて、2時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣を分取用薄層

15 クロマトグラフィー (Kieselgel™ 60 F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

4 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -

20 2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1-ジエチルピペリジニウム ヨージドの合成

1-エチルピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル) エタノエートをヨウ化エチル 1ml に室温にて溶解し、70℃で12時間攪拌した後、過剰

25 の試薬を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Aluminium oxide™ 60 F₂₅₄, Art 5713 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=3/1) にて精製し、表題化合物 14mg を無固体として得た。

¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1. 23-1. 34 (6H, m), 1. 50-2. 30 (10H, m), 3. 09-3. 57 (9H, m), 5. 04-

5. 12 (1H, m), 7. 30-7. 43 (2H, m), 7. 57-7. 67 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{22}H_{31}ClF_2NO_3)^+$ として) : 430

実施例 39

5 1-シクロヘプチルメチル-4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ)-1-メチルピペリジニウム ヨージド

(工程 1)

10 1-(シクロヘプチルメチル) ピペリジン-4-イル (2R)- ((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

15 ピペリジン-4-イル (2R)- ((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート 9. 3 mg のメタノール 1 ml 溶液に、シクロヘプタンカルバルデヒド 10 mg、次いであらかじめ調製した水素化シアノホウ素ナトリウムと塩化亜鉛 (1 : 0. 5) の 0. 3 M メタノール溶液 0. 5 ml を室温にて加え、同温度にて、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel™ 60 F₂₅₄, Art 5744 (メル

20 ク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程 2)

25 1-シクロヘプチルメチル-4-((2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ)-1-メチルピペリジニウム ヨージドの合成

1-(シクロヘプチルメチル) ピペリジン-4-イル (2R)- ((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートをヨウ化メチル 0. 3 ml に室温にて溶解し、同温度にて 12 時間放置した後、過剰の試薬を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel™ 60 F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)) にて精製し、表題化合物を得た。

selgelTM 60F₂₅₄、Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=5/1) にてジアステレオマーを分離し、それぞれ3.8mg (低極性物質)、2.8mg (高極性物質) の無色油状物質として、表題化合物を得た。
(低極性物質)

- 5 ¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 0.75-2.31 (23H, m), 2.98-3.67 (7H, m), 3.09 (3H, s), 4.52-5.01 (1H, m), 7.25-7.45 (3H, m), 7.59-7.69 (2H, m)

ESI-MS (m/e, (C₂₇H₄₀F₂NO₃)⁺として) : 464

- 10 (高極性物質)

¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1.00-2.35 (23H, m), 2.95-3.43 (7H, m), 3.06 (3Hx6/7, s), 3.08 (3Hx1/7, s), 5.00-5.10 (1H, m), 7.30-7.48 (3H, m), 7.57-7.68 (2H, m)

- 15 ESI-MS (m/e, (C₂₇H₄₀F₂NO₃)⁺として) : 464

実施例40

(3R)-1-シクロヘプチルメチル-3-(((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル) オキシ)-1-メチルピロリジニウム ブロミド

- 20 (3R)-ピロリジン-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例39と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、2つのジアステレオマーをそれぞれ無色油状物質として得た。

(低極性物質)

- 25 ¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1.10-2.30 (21H, m), 2.80-3.03 (1H, m), 3.03 (3H, s), 3.03-3.22 (1H, m), 3.48-3.62 (2H, m), 3.73-3.86 (1H, m), 3.95-4.10 (2H, m), 4.28-4.40 (1H, m), 5.02-5.65 (1H, m), 7.22-7.40 (3H, m), 7.50-7.

60 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{26}H_{38}F_2NO_3)^+$ として) : 450

(高極性物質)

1H -NMR (CD_3OD , δ PPM) : 1.18-2.30 (21H, m),
 5 2.88-3.08 (1H, m), 3.38 (3H, s), 3.08-3.42
 (2H, m), 3.70-3.92 (2H, m), 4.00-4.15 (1H,
 m), 4.41-4.60 (1H, m), 5.01-5.14 (1H, m), 7.
 21-7.40 (3H, m), 7.50-7.60 (2H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{26}H_{38}F_2NO_3)^+$ として) : 450

10 実施例 41

3-エンド-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイル)オキシ)-8-イソプロピル-8-メチル-アゾニアビシクロ[3.2.1]オクタン プロミド

(工程1)

15 3-エンド-8-イソプロピル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

3-エンド-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-
 20 フェニルエタノエート 2.13 g のメタノール 50 ml 溶液に対し、アセトン 1 ml、次いであらかじめ調製した水素化シアノホウ素ナトリウムと塩化亜鉛(1:0.5)の0.3 Mメタノール溶液 30 ml を室温にて加え、同温度にて、3日間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した
 25 後、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel™ 60 F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物 2.25 g を得た。

(工程2)

3-エンド-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペン

チル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) - 8 - イソプロピル - 8 - メチル - アゾニアビシクロ [3. 2. 1] オクタン プロミドの合成

3 - エンド - 8 - イソプロピル - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 -
5 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート 2. 25 g に 10 % 臭化メチル - アセ
トニトリル溶液 10 ml を室温にて加え、同温度にて 15 時間放置した。析出した固体を濾取し、表題化合物 963 mg を無色結晶として製造した。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 34 (3H, d, $J=6.3\text{ Hz}$),
1. 35 (3H, d, $J=6.3\text{ Hz}$), 1. 67 - 2. 28 (12H, m),
10 2. 50 - 2. 73 (2H, m), 2. 81 (3H, s), 3. 21 - 3. 42
(1H, m), 3. 80 - 3. 98 (2H, m), 4. 00 - 4. 19 (1H,
m), 5. 05 - 5. 19 (1H, m), 7. 28 - 7. 50 (3H, m), 7.
55 - 7. 68 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{24}\text{H}_{34}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 422

15 実施例 42

3 - エンド - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペン
チル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) エタノイル) オ
キシ) - 8 - イソプロピル - 8 - メチル - アゾニアビシクロ [3. 2. 1] オク
タン プロミド

20 3 - エンド - 8 - アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ - 3 - イル (2R) -
2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 -
(2, 4 - ジフルオロフェニル) エタノエートを用い、実施例 41 と同様の方法
で処理することにより表題化合物を製造し、無色結晶として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 36 (6H, d, $J=6.3\text{ Hz}$),
25 1. 70 - 2. 30 (12H, m), 2. 54 - 2. 74 (2H, m), 2. 8
2 (3H, s), 3. 12 - 3. 35 (1H, m), 3. 84 - 3. 98 (2H,
m), 4. 01 - 4. 20 (1H, m), 5. 10 - 5. 21 (1H, m), 6.
92 - 7. 10 (2H, m), 7. 68 - 7. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{24}\text{H}_{32}\text{F}_4\text{NO}_3)^+$ として) : 458

実施例 4 3

3 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) -
2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) プロピル (ベンジル) ジメ
チルアンモニウム プロミド

- 5 3 - (ベンジルアミノ) プロピル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエートを用い、実施例 1 と同様の方法で処理することにより表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , δ PPM) : 1. 52 - 2. 30 (8H, m), 2.
 10 98 - 3. 22 (1H, m), 3. 08 (3H, s), 3. 09 (3H, s),
 3. 60 - 3. 90 (2H, m), 4. 09 - 4. 22 (1H, m), 4. 28
 - 4. 41 (1H, m), 4. 84 (2H, s), 7. 18 - 7. 65 (10H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{25}\text{H}_{32}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 432

15 実施例 4 4

4 - (((2R) - 2 - ((1R, 3R) - 3 - フルオロシクロペンチル) -
2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノイル) オキシ) - 1, 1 -
ジメチルピペリジニウム プロミド

- 20 ピペリジン - 4 - イル (2R) - 2 - (4 - クロロフェニル) - 2 - ((1R) - 3 - フルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシエタノエートを用いて、実施例 1 と同様の方法で処理することにより、表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ PPM) : 1. 45 - 2. 10 (8H, m), 2.
 10 - 2. 35 (2H, m), 3. 06 - 3. 49 (5H, m), 3. 15 (3
 25 H, s), 3. 19 (3H, s), 4. 70 - 5. 18 (2H, m), 7. 38
 (2H, d, $J=8.6\text{ Hz}$), 7. 65 (2H, d, $J=8.6\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{ClFNO}_3)^+$ として) : 384

実施例 4 5

(2R) - 2 - (((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペ

ンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) - 8 - オキサ - 5 - アゾニアスピロ [4. 5] デカン クロリド

- (3R) - ピロリジン - 3 - イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート 11 mg
 5 のアセトニトリル溶液に、1 - クロロ - 2 - (2 - クロロエトキシ) エタン 30 mg を室温にて加えた後、12 時間加熱環流した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー (AluminiumoxideTM 60 F₂₅₄, Art 5713 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール = 10/1) にて精製することにより、表題化合物 2. 8 mg を無色油状物質として得た。
- 10 ¹H-NMR (CD₃OD, δ PPM) : 1. 50 - 2. 80 (8H, m), 3. 00 - 4. 03 (13H, m), 5. 45 - 5. 60 (1H, m), 7. 24 - 7. 70 (5H, m)
- ESI-MS (m/e, (C₂₁H₂₈F₂NO₄)⁺として) : 396

実施例 46

- 15 (2R) - 2 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) - 5 - アゾニアスピロ [4. 5] デカン プロミド
- 1, 5 - ジブプロモペンタンを用い、実施例 45 と同様の方法で処理することにより、表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。
- 20 ¹H-NMR (CDCl₃, δ PPM) : 1. 48 - 2. 40 (13H, m), 2. 83 - 3. 35 (4H, m), 3. 66 - 4. 40 (6H, m), 5. 50 - 5. 68 (1H, m), 7. 20 - 7. 41 (3H, m), 7. 48 - 7. 65 (2H, m)
- ESI-MS (m/e, (C₂₂H₃₀F₂NO₃)⁺として) : 394

25 実施例 47

(2R) - 2 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイル) オキシ) - 5 - アゾニアスピロ [4. 4] ノナン プロミド

1, 4 - ジブプロモブタンを用い、実施例 45 と同様の方法で処理することによ

り、表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3 , δ PPM) : 1. 50–2. 40 (11H, m),
2. 75–2. 94 (1H, m), 3. 10–3. 25 (1H, m), 3. 35
–4. 03 (7H, m), 4. 32–4. 45 (1H, m), 4. 75–5. 0
5 5 (1H, m), 5. 50–5. 62 (1H, m), 7. 22–7. 40 (3H,
m), 7. 50–7. 64 (2H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{NO}_3)^+$ として) : 380

実施例 48

10 1 – (イミノメチル) ピペリジン – 4 – イル (2R) – 2 – ((1R) – 3, 3 – ジフルオロシクロペンチル) – 2 – ヒドロキシ – 2 – (4 – プロモフェニル) エタノエート・一塩酸塩

15 ピペリジン – 4 – イル (2R) – 2 – ((1R) – 3, 3 – ジフルオロシクロペンチル) – 2 – ヒドロキシ – 2 – (4 – プロモフェニル) エタノエート 13 mg の無水エタノール 1 ml 溶液に、ホルムイミド酸エチル塩酸塩 4 mg を加え、室温にて 13 時間攪拌した。反応液を濃縮乾固し、粗物質をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒 : クロロホルム/メタノール = 10/1) にて精製し、表題化合物 9 mg を無色固体として得た。

20 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 63–2. 25 (10H, m), 3. 20–3. 77 (5H, m), 5. 09–5. 17 (1H, m), 7. 49–7. 60 (4H, m), 7. 86 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{BrF}_2\text{N}_2\text{O}_3)^+$ として) : 445, 447

実施例 49

25 (1 – (イミノメチル) ピペリジン – 4 – イル) メチル (2R) – 2 – ((1R) – 3, 3 – ジフルオロシクロペンチル) – 2 – ヒドロキシ – 2 – フェニルエタノエート・一塩酸塩

ピペリジン – 4 – イルメチル (2R) – 2 – ((1R) – 3, 3 – ジフルオロシクロペンチル) – 2 – ヒドロキシ – 2 – フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.05–2.27 (11H, m), 3.00–3.45 (3H, m), 3.66–3.82 (1H, m), 3.89–4.18 (3H, m), 7.21–7.44 (3H, m), 7.53–7.64 (2H, m), 7.81 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 381

実施例50

(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル)エタノエート・一塩酸塩

10 ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル)エタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.16–1.42 (2H, m), 1.22 (3H, t, $J=7.5\text{ Hz}$), 1.66–2.2 (9H, m), 2.63 (2H, q, $J=7.5\text{ Hz}$), 3.002–3.44 (3H, m), 3.73–3.83 (1H, m), 3.89–4.14 (3H, m), 7.19 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$), 7.49 (2H, d, $J=8.4\text{ Hz}$), 7.83 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 409

実施例51

(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノエート・一塩酸塩

25 ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.16–1.42 (2H, m), 1.

2.2 (3H, t, $J=7.5$ Hz), 1.66–2.2 (9H, m), 2.63 (2H, q, $J=7.5$ Hz), 3.002–3.44 (3H, m), 3.73–3.83 (1H, m), 3.89–4.14 (3H, m), 7.19 (2H, d, $J=8.4$ Hz), 7.49 (2H, d, $J=8.4$ Hz), 7.83 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(C_{20}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 409

実施例 52

(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エタノエート・一塩酸塩

ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 0.80–2.22 (11H, m), 2.89–3.49 (3H, m), 3.70–4.17 (4H, m), 7.36 (2H, d, $J=8.6$ Hz), 7.60 (2H, d, $J=8.6$ Hz), 7.84 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(C_{20}H_{25}ClF_2N_2O_3+H)^+$ として) : 415

20 実施例 53

(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ブロモフェニル)エタノエート・一塩酸塩

ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ブロモフェニル)エタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1.18–1.43 (2H, m), 1.62–2.25 (9H, m), 3.03–3.46 (3H, m), 3.74–3.

8.4 (1H, m), 3.92-4.14 (3H, m), 7.47-7.62 (4H, m), 7.83 (1H, s)

ESI-MS (m/e, $(C_{20}H_{25}BrF_2N_2O_3+H)^+$ として) : 459, 461

5 実施例 54-1

2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-(ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1.00-2.25 (13H, m), 2.82-3.02 (1H, m), 3.10-3.40 (2H, m), 3.65-3.80 (1H, m), 3.85-4.00 (1H, m), 4.10-4.30 (2H, m), 7.25-7.45 (3H, m), 7.58-7.70 (2H, m), 7.80 (1H, s)

ESI-MS (m/e, $(C_{21}H_{28}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 395

実施例 54-2 (塩交換)

20 2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一臭化水素酸塩

2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩 50mg の超純水 2ml 溶液を、逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AQ 120-S50 (YMC社製)] 上に展開し、0.2M 臭化ナトリウム 60ml 水溶液を流した。超純水 100ml にて洗浄し、テトラヒドロフラン/水=1/5 より表題化合物を溶出、濃縮乾固にて 35mg を無色固体として得た。

実施例 54-3 (塩交換)

2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・ーリン酸塩

- 5 2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・ー塩酸塩 7.0g の超純水 50ml 溶液を、逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AQ 120-S50 (YMC社製)] 上に展開し、1.0Mリン酸2水素1ナトリウム水溶液 300ml、0.2Mリン酸 300ml
10 1 及び超純水 300ml を順次流した後、テトラヒドロフラン/水=1/9 より溶出した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をエタノール中で結晶化した後、濾取することで表題化合物 6.5g を無色固体として得た。

実施例 54-4 (塩交換)

- 2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・フマル酸塩
- 15

- 2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・ー塩酸塩 75mg の超純水 2ml 溶液を、逆相中圧液体クロ
20 マトグラフィー [ODS-AQ 120-S50 (YMC社製)] 上に展開し、0.2Mフマル酸1ナトリウム水溶液 60ml、フマル酸水溶液 60ml、超純水 100ml を順次流した後、テトラヒドロフラン/水=1/4 より表題化合物を溶出、濃縮乾固にて 41mg を無色固体として得た。

実施例 55

- 25 2-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エタノエート・ー塩酸塩

2-(ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エ

タノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.10–2.23 (13H, m),
2.89–3.30 (3H, m), 3.70–3.80 (1H, m), 3.90
5 –4.00 (1H, m), 4.16–4.30 (2H, m), 7.35–7.4
0 (2H, m), 7.58–7.63 (2H, m), 7.81 (1H, brs)
ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{ClF}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 429

実施例 56

2- (1- (イミノメチル) ピペリジン-4-イル) エチル (2R) -2-
10 ((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2- (4-
-ブロモフェニル) エタノエート・一塩酸塩

2- (ピペリジン-4-イル) エチル (2R) -2- ((1R) -3, 3-
ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2- (4-ブロモフェニル) エ
タノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、
15 無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.12–2.24 (13H, m),
2.90–3.03 (1H, m), 3.16–3.28 (2H, m), 3.70
–3.81 (1H, m), 3.90–4.01 (1H, m), 4.16–4.3
0 (2H, m), 7.54 (4H, brs), 7.81 (1H, s)
20 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{BrF}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 473,
475

実施例 57

3- (1- (イミノメチル) ピペリジン-4-イル) プロピル (2R) -2-
- ((1R) -3, 3-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-フ
25 エニルエタノエート・一塩酸塩

3- (ピペリジン-4-イル) プロピル (2R) -2- ((1R) -3, 3-
-ジフルオロシクロペンチル) -2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 0.85–2.30 (15H, m), 2.99–3.44 (3H, m), 3.71–4.01 (2H, m), 4.16 (2H, t, $J=6.3\text{ Hz}$), 7.23–7.65 (5H, m), 7.83 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 409

実施例 58

(1-イミノメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) メチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

10 1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.50–2.26 (8H, m), 3.15–3.39 (1H, m), 3.64 (2H, t, $J=6.0\text{ Hz}$), 3.95 (2H \times 5/7, brs), 4.12 (2H \times 2/7, brs), 4.54–4.71 (2H, m), 5.65 (1H \times 5/7, brs), 5.68–5.73 (1H \times 2/7, m), 7.23–7.47 (3H, m), 7.54–7.73 (2H, m), 7.59 (1H \times 5/7, s), 7.97 (1H \times 2/7, s)

20 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 379

実施例 59

(4-ヒドロキシ-1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル) メチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

25 (4-ヒドロキシピペリジン-4-イル) メチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.10–2.30 (10H, m),

3. 00-3. 50 (3H, m), 3. 50-3. 3. 90 (3H, m), 3. 90-4. 11 (2H, m), 7. 23-7. 46 (3H, m), 7. 58-7. 76 (2H, m), 7. 85 (1H, d, $J=4.6\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(C_{20}H_{26}F_2N_2O_4+H)^+$ として) : 397

5 実施例60

(1R)-1-(1-(イミノメチル)ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

(1R)-1-(ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 0. 80-1. 40 (6H, m), 1. 54-2. 30 (10H, m), 2. 90-3. 15 (1H, m), 3. 60-4. 02 (2H, m), 4. 70-5. 05 (1H, m), 7. 22-7. 46 (3H, m), 7. 50-7. 70 (2H, m), 7. 72-7. 85 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{21}H_{28}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 395

実施例61

20 2-(1-(イミノメチル)-4-ピペリジニリデン)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-(4-ピペリジニリデン)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 50-2. 53 (12H, m), 3. 00-3. 65 (5H, m), 4. 62-4. 77 (2H, m), 5. 49-5. 60 (1H, m), 7. 22-7. 42 (3H, m), 7. 54-7. 6

6 (2H, m), 7.92 (1H, d, $J=5.5\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(C_{21}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 393

実施例 6 2

5 2-(1-イミノメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル)
エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-
-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル)エチル (2R)
-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-
-フェニルエタノエートを用いて、実施例 4 8 と同様の方法で処理して表題化合
10 物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.52-2.48 (10H, m),
3.10-3.29 (1H, m), 3.46-3.92 (4H, m), 4.19
-4.40 (2H, m), 5.20 (1H, brs), 7.23-7.42 (3
H, m), 7.54-7.64 (2H, m), 7.85-8.00 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e , $(C_{21}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 393

実施例 6 3

2-(4-(イミノメチル)ピペラジノ)エチル (2R)-2-((1R)-
-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノ
エート・一塩酸塩

20 2-ピペラジノエチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシク
ロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 4
8 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.54-2.30 (6H, m), 2.
38-2.60 (4H, m), 2.65 (2H, t, $J=6.0\text{ Hz}$), 3.1
25 4-3.50 (5H, m), 4.20-4.42 (2H, m), 7.22-7.
42 (3H, m), 7.58-7.70 (2H, m) 7.83 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(C_{20}H_{27}F_2N_3O_3+H)^+$ として) : 396

実施例 6 4

((3R)-1-(イミノメチル)ピペリジン-3-イル)メチル (2R)

2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

(3R)-ピペリジン-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.20-2.28 (11H, m), 2.80-3.38 (3H, m), 3.60-3.80 (1H, m), 3.80-4.24 (3H, m), 7.24-7.45 (3H, m), 7.55-7.65 (2H, m), 7.65-7.94 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 381

実施例65

2-((3S)-1-(イミノメチル)ピペリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-((3S)-ピペリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 0.80-2.25 (13H, m), 2.70-3.12 (2H, m), 3.18-3.40 (1H, m), 3.50-3.92 (2H, m), 4.13-4.35 (2H, m), 7.22-7.40 (3H, m), 7.54-7.90 (3H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 395

実施例66

2-((3R)-1-(イミノメチル)ピペリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-((3R)-ピペリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-

−3, 3−ジフルオロシクロペンチル) −2−ヒドロキシ−2−フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.10−2.25 (13H, m),
 5 2.70−3.12 (2H, m), 3.18−3.40 (1H, m), 3.51
 −3.90 (2H, m), 4.15−4.32 (2H, m), 7.22−7.4
 0 (3H, m), 7.56−7.90 (3H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 381

実施例67

10 (3S)−1−(イミノメチル)ピロリジン−3−イル (2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペンチル)−2−ヒドロキシ−2−フェニルエタノエート・一塩酸塩

(3S)−ピロリジン−3−イル (2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペンチル)−2−ヒドロキシ−2−フェニルエタノエートを用いて、
 15 実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.05−2.27 (11H, m),
 3.00−3.45 (3H, m), 3.66−3.82 (1H, m), 3.89
 −4.18 (3H, m), 7.21−7.44 (3H, m), 7.53−7.6
 20 4 (2H, m), 7.81 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{28}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 395

実施例68

25 (3R)−1−(イミノメチル)ピロリジン−3−イル (2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペンチル)−2−ヒドロキシ−2−フェニルエタノエート・一塩酸塩

(3R)−ピロリジン−3−イル (2R)−2−((1R)−3, 3−ジフルオロシクロペンチル)−2−ヒドロキシ−2−フェニルエタノエートを用いて、
 実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 58–2. 43 (8H, m), 3. 15–3. 96 (5H, m), 5. 35–5. 55 (1H, m), 7. 24–7. 42 (3H, m), 7. 55–7. 62 (2H, m), 7. 93, 8. 06 (1H, 2*s)

5 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 353

実施例69

((3R)-1-(イミノメチル)ピロリジン-3-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

10 ((3R)-ピロリジン-3-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 50–2. 26 (8H, m), 2. 57–2. 84 (1H, m), 3. 01–3. 85 (5H, m), 4. 08–4. 36 (2H, m), 7. 24–7. 40 (3H, m), 7. 56–7. 63 (2H, m), 7. 92–8. 03 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 367

実施例70

20 ((3S)-1-(イミノメチル)ピロリジン-3-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

25 ((3S)-ピロリジン-3-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 59–2. 28 (8H, m), 2. 62–2. 86 (1H, m), 3. 08–3. 90 (5H, m), 4. 13–4. 35 (2H, m), 7. 26–7. 45 (3H, m), 7. 57–7. 66 (2

H, m), 7.93-8.07 (1H, m)

ESI-MS (m/e, $(C_{20}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 367

実施例 7 1

5 2-((3S)-1-(イミノメチル)ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-((3S)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色
10 油状物質として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1.50-2.27 (11H, m), 2.89-3.30 (3H, m), 3.40-3.83 (2H, m), 4.17-4.25 (2H, m), 7.25-7.40 (3H, m), 7.57-7.66 (2H, m), 7.92, 7.98 (1H, 2*s)

15 ESI-MS (m/e, $(C_{20}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 381

実施例 7 2

2-((3R)-1-(イミノメチル)ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

20 2-((3R)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1.50-2.28 (11H, m),
25 2.88-3.84 (5H, m), 4.13-4.28 (2H, m), 7.24-7.41 (3H, m), 7.57-7.64 (2H, m), 7.88, 7.97 (1H, 2*s)

ESI-MS (m/e, $(C_{20}H_{26}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 381

実施例 7 3

((2R) - 1 - (イミノメチル) ピロリジン-2-イル) メチル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

((2R) - ピロリジン-2-イル) メチル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
5 を用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 57-2. 23 (10H, m), 3. 14-3. 43 (3H, m), 4. 15-4. 26 (2H, m), 4. 31
10 -4. 39 (1H, m), 7. 28-7. 42 (3H, m), 7. 54-7. 59 (2H, m), 7. 93 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 367

実施例74

1 - (イミノメチル) アゼチジン-3-イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

アゼチジン-3-イル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 55-2. 25 (6H, m), 3. 17-3. 29 (1H, m), 4. 10-4. 20 (1H, m), 4. 33-4. 40 (1H, m), 4. 55-4. 65 (1H, m), 4. 72-4. 81 (1H, m), 5. 32-5. 40 (1H, m), 7. 26-7. 41 (3H, m), 7. 58-7. 64 (2H, m), 7. 89 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{17}\text{H}_{20}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 339

実施例75

(1 - (イミノメチル) アゼチジン-3-イル) メチル (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

アゼチジン-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 60-2. 26 (6H, m), 3. 10-3. 36 (2H, m), 3. 77-3. 96 (1H, m), 3. 99-4. 16 (1H, m), 4. 17-4. 48 (4H, m), 7. 25-7. 43 (3H, m), 7. 55-7. 66 (2H, m), 7. 69, 7. 72 (1H, 2* s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 353

10 実施例76

2-(1-(イミノメチル)アゼチジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-(アゼチジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 55-2. 25 (8H, m), 2. 71-2. 87 (1H, m), 3. 14-3. 30 (1H, m), 3. 84-3. 92 (1H, m), 3. 97-4. 07 (1H, m), 4. 13-4. 28 (3H, m), 4. 32-4. 42 (1H, m), 7. 26-7. 39 (3H, m), 7. 56-7. 63 (2H, m), 7. 74 (1H, brs)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 367

実施例77

25 (3aR, 6aS)-2-(イミノメチル)オクタヒドロシクロペンタ(c)ピロール-5-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

(3aR, 6aS)-オクタヒドロシクロペンタ(c)ピロール-5-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ

ー2-フェニルエタノエートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.50–2.40 (10H, m),
2.78–3.40 (5H, m), 3.58–3.73 (1H, m), 3.79
5 –3.90 (1H, m), 5.16–5.38 (1H, m), 7.24–7.4
0 (3H, m), 7.50–7.63 (2H, m), 7.80 (1H, d, $J=$
18.9 Hz)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{21}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 393

実施例78

10 1, 3-trans-3-((イミノメチル) アミノ) シクロブチル (2R)
ー2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル) ー2-ヒドロキシ-2
ーフェニルエタノエート・一塩酸塩

1, 3-trans-3-アミノシクロブチル (2R) ー2-((1R)-
3, 3-ジフルオロシクロペンチル) ー2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエ
15 ートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油
状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.51–2.22 (6H, m), 2.
35–2.62 (4H, m), 3.10–3.40 (1H, m), 4.13–4.
35 (1H, m), 5.00–5.21 (1H, m), 7.20–7.40 (3
20 H, m), 7.50–7.65 (2H, m), 7.70–7.88 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{22}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 353

実施例79

25 1, 4-trans-4-((イミノメチル) アミノ) シクロヘキシル (2
R) ー2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル) ー2-ヒドロキシ
ー2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

1, 4-trans-4-アミノシクロヘキシル (2R) ー2-((1R)-
ー3, 3-ジフルオロシクロペンチル) ー2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノ
エートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色
固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.00–2.28 (m, 15H),
 3.00–3.70 (m, 3H), 4.66–5.07 (m, 1H), 7.22
 –7.43 (m, 3H), 7.55–7.68 (m, 2H), 7.74 (d, J
 $=0.8\text{ Hz}$, $1\text{H} \times 7/10$), 7.92 (s, $1\text{H} \times 1/7$), 8.02 (s,
 5 $1\text{H} \times 2/10$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 381

実施例 80

1, 4-cis-4-((イミノメチル) アミノ) シクロヘキシル (2R)
–2-((1R) –3, 3-ジフルオロシクロペンチル) –2-ヒドロキシ-2
 10 –フェニルエタノエート・一塩酸塩

1, 4-cis-4-アミノシクロヘキシル (2R) –2-((1R) –3,
 3-ジフルオロシクロペンチル) –2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
 を用いて、実施例 48 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物
 質として得た。

15 $^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.21–2.36 (15H, m),
 3.20–3.40 (1H, m), 3.40–3.70 (1H, br), 5.0
 1 (1H, br s), 7.23–7.48 (3H, m), 7.50–7.60 (2
 H, m), 7.60–8.36 (1H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{20}\text{H}_{26}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3 + \text{H})^+$ として) : 381

20 実施例 81

3-((イミノメチル) アミノ) プロピル (2R) –2-((1R) –3,
3-ジフルオロシクロペンチル) –2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエー
ト・一塩酸塩

3-アミノプロピル (2R) –2-((1R) –3, 3-ジフルオロシクロ
 25 ペンチル) –2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 48
 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1.50–2.26 (8H, m), 3.
 10 10–3.42 (3H, m), 4.23 (2H, d, $J=6.2\text{ Hz}$), 7.2
 2–7.48 (3H, m), 7.54–7.90 (3H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{17}H_{22}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 341

実施例 8 2

3-((イミノメチル) (メチル) アミノ) プロピル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエ

5 タノエート・一塩酸塩

3-((メチルアミノ) プロピル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 4 8 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

10 1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1. 55-2. 30 (8H, m), 2. 95 (9/4H, s), 3. 07 (3/4H, s), 3. 15-3. 50 (3H, m), 4. 10-4. 34 (2H, m), 7. 25-7. 48 (3H, m), 7. 56-7. 80 (3H, m)

ESI-MS (m/e , $(C_{18}H_{24}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 355

15 実施例 8 3

4-((イミノメチル) アミノ) ブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

4-アミノブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 4 8 と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油状物質として得た。

20 1H -NMR (CD_3OD , δ ppm) : 1. 17-2. 30 (10H, m), 3. 14-3. 40 (3H, m), 4. 12-4. 26 (2H, m), 7. 22-7. 40 (3H, m), 7. 55-7. 66 (2H, m), 7. 75-7. 86 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e , $(C_{18}H_{24}F_2N_2O_3+H)^+$ として) : 355

実施例 8 4

(1-((イミノメチル) ピペリジン-4-イル) メチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロ-4-ヒドロキシシクロペンチル)-2-ヒドロキシ

－2－フェニルエタノエート・一塩酸塩

5 ピペリジン－4－イルメチル (2R)－2－((1R)－3, 3－ジフルオ
 ロ－4－ヒドロキシシクロペンチル)－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエ
 ートを用いて、実施例48と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色油
 5 状物質として得た。

¹H-NMR (CD₃OD, δ ppm) : 1. 10－1. 42 (3H, m), 1.
 68－1. 92 (4H, m), 1. 92－2. 10 (2H, m), 2. 99－3.
 13 (2H, m), 3. 22－3. 48 (1H, m), 3. 70－3. 82 (1
 H, m), 3. 89－4. 22 (4H, m), 7. 25－7. 41 (3H, m),
 10 7. 56－7. 65 (2H, m), 7. 75－7. 91 (1H, m)

 ESI-MS (m/e, (C₂₀H₂₆F₂N₂O₄+H)⁺として) : 397

実施例85

(1－アミジノピペリジン－4－イル)メチル (2R)－2－((1R)－
3, 3－ジフルオロシクロペンチル)－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエ
 15 ート・一塩酸塩

 ピペリジン－4－イルメチル (2R)－2－((1R)－3, 3－ジフルオ
 ロシクロペンチル)－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート14mgの無
 水ジメチルホルムアミド0. 020ml溶液に、1H－ピラゾール－1－カルボ
 キサミジン塩酸塩6. 3mg及びジイソプロピルエチルアミン0. 008mlを
 20 加え、室温にて12時間攪拌した。反応液を濃縮乾固し、粗物質をシリカゲルカ
 ラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：クロロホルム／メタノール＝10／1）に
 て精製し、表題化合物11mgを無色固体として得た。

¹H-NMR (CD₃OD, δ ppm) : 1. 08－2. 22 (11H, m),
 3. 01 (2H, t, J=13. 57Hz), 3. 24 (1H, m), 3. 82
 25 (2H, m), 4. 02 (1H, dd, J=6. 12, 10. 95Hz), 4.
 10 (1H, dd, J=6. 12, 10. 95Hz), 7. 31 (3H, m),
 7. 60 (2H, d, J=7. 10Hz)

 ESI-MS (m/e, (C₂₀H₂₇F₂N₃O₃+H)⁺として) : 396

実施例86

1-アミジノピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

ピペリジン-4-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートを用い、実施例 8 5
と同様の方法で処理して表題化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 61-1. 82 (3H, m), 1. 82-2. 23 (7H, m), 3. 22-3. 52 (6H, m), 5. 08 (1H, m), 7. 35 (3H, m), 7. 63 (2H, dd, $J=1. 56, 7. 05\text{ Hz}$)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{19}\text{H}_{25}\text{F}_2\text{N}_3\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 382

実施例 8 7

1, 4, 5, 6-テトラヒドロピリミジン-5-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

2-チオキソヘキサヒドロピリミジン-5-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート 18. 6mg のエタノール 1ml 溶液に、ラネーニッケルを加え、水素雰囲気下、常温常圧にて 6 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液に 10% 塩酸-メタノールを加えた後、溶媒を減圧留去することにより表題化合物 15. 4mg を製造し、白色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 55-2. 20 (9H, m), 2. 69 (1H, s), 3. 20-3. 40 (2H, m), 3. 80 (1H, s), 4. 23 (1H, dd, $J=4. 29, 11. 8\text{ Hz}$), 4. 39 (1H, dd, $J=4. 29, 11. 8\text{ Hz}$), 7. 36 (3H, m), 7. 59 (2H, d, $J=7. 10\text{ Hz}$), 7. 97 (1H, s)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{22}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 353

実施例 8 8

(4S)-1, 4, 5, 6-テトラヒドロピリミジン-4-イルメチル (2

R) - 2 - ((1 R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ
- 2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

- ((4 S) - 2-チオキソヘキサヒドロピリミジン-4-イル) メチル (2
R) - 2 - ((1 R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ
5 - 2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 87 と同様の方法で処理して表題
化合物を製造し、無色油状物質として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 50-2. 22 (9H, m), 3.
20-3. 40 (2H, m), 4. 11-4. 47 (2H, m), 7. 33 (3
H, m), 7. 61 (2H, d, $J=7.1\text{ Hz}$), 7. 98 (1H, s)

- 10 ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{18}\text{H}_{22}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 353

実施例 89

(4 R) - 1, 4, 5, 6-テトラヒドロピリミジン-4-イルメチル (2
R) - 2 - ((1 R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ
- 2-フェニルエタノエート・一塩酸塩

- 15 ((4 R) - 2-チオキソヘキサヒドロピリミジン-4-イル) メチル (2
R) - 2 - ((1 R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ
- 2-フェニルエタノエートを用いて、実施例 87 と同様の方法で処理して表題
化合物を製造し、無色固体として得た。

$^1\text{H-NMR}$ (CD_3OD , δ ppm) : 1. 54-2. 26 (6H, m), 3.
20 05-3. 75 (5H, m), 5. 39-5. 48 (1H, m), 7. 20-7.
47 (3H, m), 7. 53-7. 69 (2H, m), 7. 93-8. 18 (1
H, m)

ESI-MS (m/e , $(\text{C}_{17}\text{H}_{20}\text{F}_2\text{N}_2\text{O}_3+\text{H})^+$ として) : 339

25 参考例 1

(2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒド
ロキシ-2-フェニル酢酸

(工程 1)

(2 R, 5 R) - 2 - (t-ブチル) - 5 - ((1 R) - 3-オキソシクロペ

ンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オン及び (2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 S) - 3 - オキソシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンの合成

- D. ゼーバッハ (Seebach) らの方法 [Tetrahedron, 40 5 巻 1313 - 1324 頁 (1984 年)] に従って合成した (2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オン 510 mg のテトラヒドロフラン 20 ml - ヘキサメチルリン酸トリアミド 1 ml 混液に、-78℃下、リチウムジイソプロピルアミド 1.5 M ヘキサン溶液 1.7 ml を滴下し、30 分間攪拌した後、シクロペンテノン 285 mg のテトラヒドロフラン 10 ン 1.5 ml 溶液を加え、更に 1.5 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を中圧シリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル = 15/1 ~ 10/1) にて精製し、表題化合物をそれぞれ 150 mg、254 mg 油状物質として得た。
- 15 それぞれの立体配置は NMR の NOE より決定した。

(工程 2)

(2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンの合成

- (2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3 - オキソシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オン 2.8 g のクロロホルム 30 ml 溶液に、氷冷下、三フッ化ジエチルアミノ硫酸 4.89 ml を加え、室温にて 20 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル = 20/1) にて精製し表題化合物 2.4 g を得た。
- 25

(工程 3)

(2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニル酢酸の合成

(2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロ

- シクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オン 2. 4 g のメタノール 30 ml 溶液に、1 N 水酸化ナトリウム水溶液 10 ml を加え、室温にて 3 時間攪拌した。メタノールを減圧留去後、反応液を水にて希釈し、ジエチルエーテル洗浄した。水層を 1 N 塩酸にて酸性としてジエチルエーテル抽出し、
- 5 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去することにより表題化合物 1. 66 g を得た。

参考例 2

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) 酢酸

10 (工程 1)

(2R, 5R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンの合成

- (2R) - 2 - (4 - クロロフェニル) - 2 - ヒドロキシ酢酸 16 g (特開平 6 - 165695 記載) のヘキサン及びトルエン (10 : 1) 440 ml 溶液に、
- 15 ピバルアルデヒド 23 ml、p - トルエンスルホン酸・一水和物 326 mg を順次加え、生成してくる水をディーン - シュタークトラップにより除去しながら 12 時間加熱環流した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去することにより表題化合物 14 g を得た。

20 (工程 2)

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) 酢酸

- (2R, 5R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンを用い、参考例 1 と同様の方法にて表題化合物を製造
- 25 した。

参考例 3

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) 酢酸

(2R) - 2 - (4 - フルオロフェニル) - 2 - ヒドロキシ酢酸 (特開平 6 -

1 6 5 6 9 5 記載) を用い、参考例 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 4

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) 酢酸

- 5 (2R) - 2 - (ブロモフェニル) - 2 - ヒドロキシ酢酸 (特開平 6 - 1 6 5 6 9 5 記載) を用い、参考例 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 5

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - メトキシフェニル) 酢酸

- 10 (工程 1)

(2R) - 2 - メトキシフェニル - 2 - ヒドロキシ酢酸の合成

- メチル (2R) - 2 - (メトキシフェニル) - 2 - ヒドロキシエタノエート
(Journal of chemical society, Parkin
trans 1, 2253 - 2255 (1992 年) 記載) 19 g のメタノール
15 50 ml 溶液に、3 N 水酸化ナトリウム水溶液 50 ml を加え、室温にて 12 時
間攪拌した。メタノールを減圧留去後、反応液を 1 N 塩酸にて酸性として、クロ
ロホルムで抽出した後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去
することにより表題化合物 11 g を得た。

(工程 2)

- 20 (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - メトキシフェニル) 酢酸の合成

(2R) - 2 - (メトキシフェニル) - 2 - ヒドロキシ酢酸を用いて、参考例 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 6

- 25 (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2 - クロロフェニル) 酢酸

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2 - クロロフェニル) 酢酸 (特開平 6 - 1 6 5 6 9 5 記載) を用い、参考例 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 7

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2 - (2, 4-ジフルオロフェニル) 酢酸

(工程 1)

- 5 メチル (2R) - 2 - (2, 4-ジフルオロフェニル) - 2-ヒドロキシエタノエートの合成

T. ミヤザワらの方法 [Journal of chemical society, Parkin trans 1, 2253-2255 (1992年)] の手法を用いた。2 - (2, 4-ジフルオロフェニル) - 2-ヒドロキシ酢酸 3.

- 10 9 g のジイソプロピルエーテル 20 ml 溶液に、酢酸ビニル 20 ml 及びリパーゼ AK 2 g を加え、室温にて 13 日間攪拌した。沈殿物をセライト濾過にて除去した後、濾液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) にて精製し、表題化合物 2.4 g を得た。

- 15 (工程 2)

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2 - (2, 4-ジフルオロフェニル) 酢酸の合成

(2R) - 2 - (2, 4-ジフルオロフェニル) - 2-ヒドロキシ酢酸を用い、参考例 5 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

- 20 参考例 8

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2 - (1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) 酢酸

(2R) - 2 - (1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) - 2-ヒドロキシ酢酸 (特開平 6-165695 記載) を用い、参考例 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

- 25

参考例 9

(2R) - 2 - ((1R) - 3-フルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニル酢酸

(工程 1)

(2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3 - ヒドロキシシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンの合成

参考例 1 工程 1 で得た (2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3 - オキソシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オン 169 mg のメタノール 2 ml 溶液に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム 71 mg を加え、同温度にて 30 分間攪拌した。反応液をジエチルエーテルにて希釈し、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 157 mg を無色油状物質として得た。

(工程 2)

10 (2 R) - 2 - ((1 R) - 3 - フルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシー - 2 - フェニル酢酸の合成

(2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 R) - 3 - ヒドロキシシクロペンチル) - 5 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンを用い、参考例 1 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

15 参考例 10

(2 R) - 2 - ((1 S) - 3 - フルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシー - 2 - (4 - クロロフェニル) 酢酸

参考例 2 で得た (2 R, 5 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - ((1 S) - 3 - オキソシクロペンチル) - 5 - (4 - クロロフェニル) - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - オンを用い、参考例 9 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 11

(2 R) - 2 - ((1 R, 4 R) - 3, 3 - ジフルオロ - 4 - ヒドロキシシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシー - 2 - フェニル酢酸

(工程 1)

25 (4 R) - 4 - ((2 R, 4 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - オキソ - 4 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - イル) - 1 - シクロペンテニル アセテート及び (3 R) - 3 - ((2 R, 4 R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - オキソ - 4 - フェニル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - イル) - 1 - シクロペンテニル アセテートの合成

(2R, 5R) - 2 - (t-ブチル) - 5 - ((1R) - 3-オキソシクロペンチル) - 5-フェニル-1, 3-ジオキソラン-4-オン 185mg の酢酸ピニル 1ml 溶液に、p-トルエンスルホン酸・一水和物 10mg を加え、12時間加熱環流した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン～ヘキサン/酢酸エチル＝15/1）にて精製し、表題化合物 184mg を 2 化合物の混合物として得た。

(工程 2)

(2R, 5R) - 2 - (t-ブチル) - 5 - ((1R, 3R) - 3-ヒドロキシ-4-オキソシクロペンチル) - 5-フェニル-1, 3-ジオキソラン-4-オンの合成

(4R) - 4 - ((2R, 4R) - 2 - (t-ブチル) - 5-オキソ-4-フェニル-1, 3-ジオキソラン-4-イル) - 1-シクロペンテニル アセテート 169mg のアセトニトリル及び水(2:1) 7.5ml 溶液に、N-メチル モルホリン-オキシド 80mg、及び 2% 4 酸化オスミウム水溶液 0.2ml を 0℃ にて順次加え、同温度にて 3 時間攪拌した。反応液に亜硫酸ナトリウムを加え、更に 30 分間攪拌した後、酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン～ヘキサン/酢酸エチル＝2/1）にて精製し表題化合物 32mg を無色固体として得た。

(工程 3)

(1R, 4R) - 4 - ((2R, 4R) - 2 - (t-ブチル) - 5-オキソ-4-フェニル-1, 3-ジオキソラン-4-イル) - 2-オキソシクロペンチル アセテートの合成

(2R, 5R) - 2 - (t-ブチル) - 5 - ((1R, 3R) - 3-ヒドロキシ-4-オキソシクロペンチル) - 5-フェニル-1, 3-ジオキソラン-4-オン 32mg のピリジン 1ml 溶液に、無水酢酸 0.5ml を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、1N 塩酸、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM 60 F₂₅₄, Art 574

4 (メルク社製)、クロロホルム／アセトン＝20／1)にて精製し、表題化合物 27 mg を無色油状物質として得た。

(工程 4)

- 5 (2R) - 2 - ((1R, 4R) - 3, 3 - ジフルオロ - 4 - ヒドロキシシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニル酢酸の合成

工程 3 で得た (1R, 4R) - 4 - ((2R, 4R) - 2 - (t - ブチル) - 5 - オキソ - 4 - フェニル - 1, 3 - ジオキサラン - 4 - イル) - 2 - オキソシクロペンチル アセテートを用いて、実施例 1 工程 2、工程 3 と同様の方法で処理することにより、表題化合物を製造した。

10 参考例 12

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート

(工程 1)

4 - ヒドロキシ - 1 - t - ブトキシカルボニルピペリジンの合成

- 15 4 - ヒドロキシピペリジン 10 g のクロロホルム 300 ml 溶液に氷冷下ジ - t - ブチルジカルボネイト 20 g を加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより表題化合物 18 g を得た。

(工程 2)

- 20 t - ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレートの合成

- 25 (2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニル酢酸 128 mg のジメチルホルムアミド 3 ml 溶液に、カルボニルジイミダゾール 81 mg を加え、30 分間攪拌した後、4 - ヒドロキシ - 1 - t - ブトキシカルボニルピペリジン 121 mg、及び水素化ナトリウム 10 mg を順次加え、更に 30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢

酸エチル＝3/1)にて精製し表題化合物121mgを得た。

(工程3)

ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

- 5 t-ブチル 4- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレート162mgを10%塩酸-メタノール5m
1に溶解し、12時間攪拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を水で希釈し、ジエチルエーテルで洗浄した後、水層に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性とした。酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物104mgを無色泡状物質として得た。
- 10

参考例13

- ピペリジン-4-イルメチル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
- 15

(工程1)

N-t-ブトキシカルボニルイソニペコチン酸エチルの合成

イソニペコチン酸エチルを用い、参考例12工程1と同様の方法にて表題化合物を製造した。

- 20 (工程2)

N-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジンメタノールの合成

- N-t-ブトキシカルボニルイソニペコチン酸エチル516mgのテトラヒドロフラン30m1溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム200mgを加え、同温度にて20分間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム・10水和物を加え、30分間攪拌してセライトろ過した。溶媒を減圧留去することにより表題化合物414mgを得た。
- 25

(工程3)

ピペリジン-4-イルメチル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

N-*t*-ブトキシカルボニル-4-ピペリジンメタノールを用いて、参考例1
2工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例14

5 2-(ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-(1R)-3,3-ジフ
ルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

(工程1)

t-ブチル 4-(2-エトキシ-2-オキソエチリデン)テトラヒドロピリ
ジン-1(2H)-カルボキシレートの合成

60%油性水素化ナトリウム9.1gのテトラヒドロフラン200ml溶液に、
10 氷冷下、ジエチルホスホノ酢酸エチル38.0mlを滴下し、20分間攪拌後、
1-*t*-ブトキシカルボニル-4-ピペリドン31.4gのテトラヒドロフラン
500ml溶液を滴下し、同温度にて40分間攪拌した。反応液を酢酸エチルに
て希釈し、塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸
ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をメタノールより再結
15 晶することにより表題化合物33.5gを得た。

(工程2)

t-ブチル 4-(2-エトキシ-2-オキソエチル)テトラヒドロピリジン
-1(2H)-カルボキシレートの合成

t-ブチル 4-(2-エトキシ-2-オキソエチリデン)テトラヒドロピリ
20 ジン-1(2H)-カルボキシレート355mgのメタノール10ml溶液に、
10%パラジウム-炭素触媒50mgを加え、3気圧の水素雰囲気下、13時間
攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することにより表題化合物334mg
を得た。

(工程3)

25 *t*-ブチル 4-(2-ヒドロキシエチル)テトラヒドロピリジン-1(2H)
-カルボキシレートの合成

t-ブチル 4-(2-エトキシ-2-オキソエチル)テトラヒドロピリジン
-1(2H)-カルボキシレート263mgのテトラヒドロフラン15ml溶液
に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム100mgを加え、同温度にて20分

間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム・10水和物を加え、30分間攪拌してセライトろ過した。溶媒を減圧留去することにより表題化合物207mgを得た。

(工程4)

- 5 2-(ピペリジン-4-イル)エチル (2R)-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成
t-ブチル 4-(2-ヒドロキシエチル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例15

- 10 3-(ピペリジン-4-イル)プロピル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
(工程1)

t-ブチル 4-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートの合成

- 15 t-ブチル 4-(3-エトキシ-3-オキソプロプ-1-エニル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレート(WO9501336記載)1.0gのエタノール20ml溶液に、10%パラジウム-炭素触媒300mgを加え、水素雰囲気下、常温常圧で3時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することにより表題化合物700mgを得た。

- 20 (工程2)

t-ブチル 4-(3-ヒドロキシプロピル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートの合成

- 25 t-ブチル 4-(3-エトキシ-3-オキソプロピル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用いて、参考例14工程3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

(工程3)

t-ブチル 4-(3-ヒドロキシプロピル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 16

1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- 5 t-ブチル 4-(ヒドロキシメチル)-3, 6-ジヒドロピリジン-1 (2H)-カルボキシレート (WO 9806720 記載) を用いて、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 17

- 10 2-(4-ピペリジニリデン)エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 4-(2-ヒドロキシエチリデン)テトラヒドロピリジン-1 (2H)-カルボキシレート (WO 9940070 記載) を用いて、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 18

- 15 2-(1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- t-ブチル 4-(2-ヒドロキシエチル)-3, 6-ジヒドロピリジン-1 (2H)-カルボキシレート (WO 9806720 記載) を用いて、参考例 12 20 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 19

(3R)-ピペリジン-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- t-ブチル (3R)-3-(ヒドロキシメチル)テトラヒドロピリジン-1 25 (2H)-カルボキシレート (Tetrahedron Asymmetry, 3 巻, 1049 頁 (1992 年) 記載) を用いて、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 20

2-((3R)-ピペリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-

－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノ
エート

(工程1)

- 5 t－ブチル (3R)－3－(2－エトキシ－2－オキソエチル) テトラヒド
ロピリジン－1 (2H)－カルボキシレートの合成

- エチル 2－((3R)－ピペリジン－3－イル) アセテート L－(+)-
マンデル酸 (特開平10-508321記載) 1. 15g のジオキサン20ml
溶液に、ジ－t－ブチル－ジカーボネート780mg 及び10%炭酸カリウム水
10 溶液10ml を加え、室温にて30分間攪拌した。反応液をジエチルエーテルに
て希釈し、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減
圧留去し、表題化合物985mg を得た。

(工程2)

- t－ブチル (3R)－3－(2－ヒドロキシエチル) テトラヒドロピリジン
－1 (2H)－カルボキシレートの合成
15 t－ブチル (3R)－3－(2－エトキシ－2－オキソエチル) テトラヒド
ロピリジン－1 (2H)－カルボキシレート143mg のテトラヒドロフラン5
ml 溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム30mg を加え、同温度にて
20分間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム・10水和物を加え、12時間攪拌
してセライトろ過した。溶媒を減圧留去することにより表題化合物118mg を
20 得た。

(工程3)

- 2－((3R)－ピペリジン－3－イル) エチル (2R)－2－((1R)
－3, 3－ジフルオロシクロペンチル)－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノ
エートの合成
25 t－ブチル (3R)－3－(2－ヒドロキシエチル) テトラヒドロピリジン
－1 (2H)－カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方
法にて表題化合物を製造した。

参考例21

2－((3S)－ピペリジン－3－イル) エチル (2R)－2－((1R)

－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート

エチル 2－（（3S）－ピペリジン－3－イル）アセテート D－（－）－マンデル酸（特開平10－508321記載）を用いて、参考例20と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例22

（3R）－ピロリジン－3－イル （2R）－2－（（1R）－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート

t－ブチル （3R）－3－ヒドロキシピロリジン－1－カルボキシレート（Syn. Commun., 15巻, 587頁（1985年）記載）を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例23

（3S）－ピロリジン－3－イル （2R）－2－（（1R）－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート

t－ブチル （3S）－3－ヒドロキシピロリジン－1－カルボキシレート（Syn. Commun., 15巻, 587頁（1985年）記載）を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例24

（3R）ピロリジン－3－イルメチル （2R）－2－（（1R）－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート

t－ブチル （3R）－3－（ヒドロキシメチル）ピロリジン－1－カルボキシレート（JP96－107364記載）を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例25

（3S）－ピロリジン－3－イルメチル （2R）－2－（（1R）－3, 3－ジフルオロシクロペンチル）－2－ヒドロキシ－2－フェニルエタノエート

t－ブチル （3S）－3－（ヒドロキシメチル）ピロリジン－1－カルボキシレート（JP96－107364記載）を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 26

2 - ((3 S) - ピロリジン - 3 - イル) エチル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート

5 (工程 1)

メチル 2 - (3 S) - 5 - オキソ - 1 - ((1 R) - 1 - フェニルエチル) ピロリジン - 3 - イルアセテートの合成

- (4 R) - 4 - (ヒドロキシメチル) - 1 - ((1 R) - 1 - フェニルエチル) ピロリジン - 2 - オン (Heterocycles, 51 巻, 2463-2470 (1999 年)) 100mg のクロロホルム 2ml 溶液に、トリエチルアミン 0.075ml 及び塩化メタンスルホニル 0.041ml を加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルスルホキシド 2ml 溶液に、シアン化ナトリウム 49mg
- 15 g を加え、80℃にて 3 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を濃塩酸 2ml に溶解し、20 時間加熱環流した後、水を減圧除去した。残渣に 10% 塩酸 - メタノール 5ml を加え、更に 12 時間加熱環流した後、溶媒を減圧留去した。残渣に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性にした
- 20 後、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 90mg を得た。

(工程 2)

2 - ((3 S) - 1 - ((1 R) - 1 - フェニルエチル) ピロリジン - 3 - イル) エチル アセテートの合成

- 25 メチル 2 - (3 S) - 5 - オキソ - 1 - ((1 R) - 1 - フェニルエチル) ピロリジン - 3 - イルアセレート 90mg のテトラヒドロフラン 2ml 溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム 25mg を加え、2 時間加熱環流した。反応液に硫酸ナトリウム・10 水和物を加え、45 分間攪拌してセライトろ過した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のクロロホルム 1ml 溶液に、トリエチ

- ルアミン 0.060 ml 及び無水酢酸 0.040 ml を加え、室温にて 5 時間放置した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：クロロホルム／メタノール＝10／1）にて精製し表題化合物 64 mg を得た。

（工程 3）

t-ブチル (3S)-3-(2-(アセチルオキシ)エチル)ピロリジン-1-カルボキシレート

- 2-((3S)-1-((1R)-1-フェニルエチル)ピロリジン-3-イル)エチル アセテート 64 mg のメタノール 5 ml 溶液に、水酸化パラジウム-炭素 6.4 mg を加え、常圧 3 気圧の水素雰囲気下、21 時間攪拌した。反応液をセライト濾過した後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム 1 ml 溶液に、ジ-t-ブチルジカーボネート 78 mg 及びトリエチルアミン 0.035 ml を加え、室温にて 3 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：酢酸エチル／ヘキサン＝2／1）にて精製し表題化合物 34 mg を得た。

（工程 4）

- t-ブチル (3S)-3-(2-ヒドロキシエチル)ピロリジン-1-カルボキシレート

- t-ブチル (3S)-3-(2-アセチルオキシエチル)ピロリジン-1-カルボキシレート 34 mg のメタノール 1 ml 溶液に、炭酸カリウム 54 mg を加え、室温にて 2.5 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 29 mg を得た。

（工程 5）

2-((3S)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

t-ブチル (3S)-3-(2-ヒドロキシエチル)ピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例27

- 5 2-((3R)-ピロリジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

(4S)-4-(ヒドロキシメチル)-1-((1R)-1-フェニルエチル)ピロリジン-2-オンを用いて、参考例26と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例28

- (2R)-ピロリジン-2-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル (2R)-2-(ヒドロキシメチル)ピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例29

- アゼチジン-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

20 t-ブチル 3-ヒドロキシアゼチジン-1-カルボキシレート (WO 97 421 89 記載) を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例30

- 25 アゼチジン-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 3-(ヒドロキシメチル)アゼチジン-1-カルボキシレート (Eur. J. Med. Chem., 34巻, 363-380 (1999年)) を用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例31

2-(アゼチジン-3-イル)エチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- t-ブチル 3-(2-ヒドロキシエチル)アゼチジン-1-カルボキシレート (WO 9 4 1 2 1 8 1 記載) を用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法
5 にて表題化合物を製造した。

参考例 3 2

3-エンド-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクター-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- 10 t-ブチル 3-エンド-3-ヒドロキシ-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-8-カルボキシレート (Drug Metab. Dispos., 20 巻, 596-602 (1992 年)) を用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 3 3

- 15 3-アザビシクロ [3. 3. 1] ノナ-9-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- t-ブチル 9-ヒドロキシ-3-アザビシクロ [3. 3. 1] ノナン-3-カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物
20 を製造した。

参考例 3 4

3-エキソ-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクター-3-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

- 25 (工程 1)

3-エキソ-8-ベンジル-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-3-カルボニトリルの合成

8-ベンジル-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクター-3-オン 332mg のジメトキシエタン 9ml 溶液に、0℃にてトシルメチルイソシアネート 550

mg、エタノール0.25ml及びカリウム t-ブトキシドを順次加えた後、50℃にて5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン／酢酸エチル＝1／1）にて精製し表題化合物236mgを得た。

（工程2）

メチル 3-エキソ-8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-3-カルボキシレート

8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-3-カルボニトリル236mgを濃塩酸3mlに溶解し、12時間加熱環流した後、水を減圧留去した。得られた残渣を10%塩酸-メタノールに溶解し、2時間加熱環流した。溶媒を減圧留去した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン／酢酸エチル＝1／1）にて精製し表題化合物225mgを得た。

（工程3）

（3-エキソ-8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イル）メチル（2R）-2-（（1R）-3,3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

20 メチル 3-エキソ-8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-3-カルボキシレートを用いて、参考例13工程2及び参考例12工程2と同様の方法にて表題化合物を製造した。

（工程4）

3-エキソ-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イルメチル（2R）-2-（（1R）-3,3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

（3-エキソ-8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクター-3-イル）メチル（2R）-2-（（1R）-3,3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート82mgのメタノール5ml溶液

に、水酸化パラジウム-炭素触媒 15 mg を加え、水素雰囲気下、常温常圧にて 2 時間攪拌した。反応液をセライト濾過した後、溶媒を減圧留去し、表題化合物 55 mg を得た。

参考例 35

- 5 (3 a R, 6 a S) - オクタヒドロシクロペンタ (c) ピロール - 5 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート

t - ブチル (3 a R, 6 a S) - 5 - ヒドロキシヘキサヒドロシクロペンタ [c] ピロール - 2 (1 H) - カルボキシレート (WO 98 06720 記載) を
10 用いて、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 36

- 2, 4 - cis - 2 - ビニルピペリジン - 4 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート

15 t - ブチル 2, 4 - cis - 4 - ヒドロキシ - 2 - ビニルテトラヒドロピリジン - 1 (2 H) - カルボキシレートを用いて、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 37

- (4 - ヒドロキシピペリジン - 4 - イル) メチル (2 R) - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - フェニルエタノエート
20 (工程 1)

t - ブチル 4 - メチレンテトラヒドロピリジン - 1 (2 H) - カルボキシレートの合成

臭化メチルトリフェニルホスホニウム 986 mg のテトラヒドロフラン 20 ml
25 1 溶液に、氷冷下、1.63 M n - ブチルリチウム / ヘキサン溶液 1.87 ml を 0℃ にて滴下し、ただちに室温に昇温し 50 分間攪拌した。反応液を再び 0℃ とした後、t - ブチル 4 - オキソテトラヒドロピリジン - 1 (2 H) - カルボキシレート 500 mg のテトラヒドロフラン 5 ml 溶液を滴下し、同温度にて 1 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、

飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン／酢酸エチル＝5／1）にて精製し、表題化合物192mgを得た。

（工程2）

- 5 t-ブチル 4-ヒドロキシ-4-（ヒドロキシメチル）テトラヒドロピリジン-1（2H）-カルボキシレートの合成

t-ブチル 4-メチレンテトラヒドロピリジン-1（2H）-カルボキシレート98mgのテトラヒドロフラン-水（1：1）2ml溶液に、N-メチル モルホリン-オキシド88mg、及び2%四酸化オスミウム0.1mlを0℃にて
10 加え、同温度にて2時間攪拌した。反応液に亜硫酸ナトリウムを加え、更に30分間攪拌した後、酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物115mgを得た。

（工程3）

- 15 （4-ヒドロキシピペリジン-4-イル）メチル （2R）-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

t-ブチル 4-ヒドロキシ-4-（ヒドロキシメチル）テトラヒドロピリジン-1（2H）-カルボキシレートを用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

- 20 参考例38

（1R）-1-ピペリジン-4-イルエチル （2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

（工程1）

- 25 t-ブチル 4-（（1S）-1-ヒドロキシエチル）テトラヒドロピリジン-1（2H）-カルボキシレートの合成

（R）-（+）-α-メチル-4-ピリジンメタノール103mgの2%塩酸-メタノール6ml溶液に、酸化白金10mgを加え、4気圧の水素雰囲気下、室温にて1.5時間攪拌した。反応液をセライト濾過した後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジオキサン6ml溶液に、ジ-t-ブチルジカーボネート78

mg 及び 1 N 水酸化ナトリウム 4 ml を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：酢酸エチル／ヘキサン＝2／1）にて精製し表題化合物 4

5 6 mg を得た。

（工程 2）

t-ブチル 4-（（1 S）-1-ヒドロキシエチル）テトラヒドロピリジン-1（2 H）-カルボキシレートを用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

10 参考例 39

2-ピペラジノエチル（2 R）-2-（（1 R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 4-（2-ヒドロキシエチル）テトラヒドロピラジン-1（2 H）-カルボキシレートを用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物

15 物を製造した。

参考例 40

2-アミノエチル（2 R）-2-（（1 R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 2-ヒドロキシエチルカーバメートを用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 41

3-アミノプロピル（2 R）-2-（（1 R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 3-ヒドロキシプロピルカーバメートを用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 42

3-（メチルアミノ）プロピル（2 R）-2-（（1 R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

（工程 1）

3-（ベンジルアミノ）プロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

- 3-アミノプロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート 87mg のメタノール
 5 溶液にベンズアルデヒド 35mg を室温にて加え、同温度にて 30 分間攪拌した後、水素化ホウ素ナトリウムを加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒、クロロホルム/メタノール=50/1）にて精製し、
 10 表題化合物を得た。

（工程 2）

3-（ベンジル（メチル）アミノ）プロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

- 15 3-（ベンジルアミノ）プロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートに対し、実施例 1 工程 1 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

（工程 3）

- 3-（メチルアミノ）プロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフル
 20 オロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

- 3-（ベンジル（メチル）アミノ）プロピル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
 41mg のメタノール 2ml 溶液に、水酸化パラジウム-炭素触媒 10mg を加え、水素雰囲気下、常圧にて 2 時間攪拌した。反応液をセライト濾過した後、
 25 溶媒を減圧留去し、表題化合物 32mg を得た。

参考例 4 3

4-アミノブチル（2R）-2-（（1R）-3, 3-ジフルオロシクロペンチル）-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル 4-ヒドロキシブチルカーバメートを用い、参考例 12 工程 2 及

び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例44

1, 4-trans-4-アミノシクロヘキシル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノ

5 エート

t-ブチル N-(trans-4-ヒドロキシシクロヘキシル) カーバメート (WO 94 24 093 記載) を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例45

10 1, 4-cis-4-アミノシクロヘキシル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル N-(cis-4-ヒドロキシシクロヘキシル) カーバメート (WO 94 24 093 記載) を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

15 参考例46

1, 3-trans-3-アミノシクロブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

20 t-ブチル N-(trans-3-ヒドロキシシクロブチル) カーバメート (WO 94 24 093 記載) を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例47

1, 3-cis-3-アミノシクロブチル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

25 t-ブチル N-(cis-3-ヒドロキシシクロブチル) カーバメート (WO 94 24 093 記載) を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例48

(1S, 4S)-4-アミノ-2-シクロペンテニル (2R)-2-((1

R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

t-ブチル N-((1S, 4S) - 4-ヒドロキシ-2-シクロペンテニル) カバメート (Journal of medicinal chemistry, 35 巻, 3196 (1992 年) 記載) を用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 49

(1R, 3R) - 3-アミノシクロペンチル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

10 (工程 1)

t-ブチル (1R, 3R) - 3- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンタン) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイルオキシ) シクロペンチル-1-カルボキシレート の合成

参考例 48 で得た t-ブチル (1R, 3R) - 3- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイルオキシ) - 2-シクロペンテニル-1-カルボキシレート 66 mg のメタノール 2 ml 溶液に、パラジウム-炭素触媒 10 mg を加え、水素雰囲気下、常温常圧にて 1 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、溶媒を減圧留去し、表題化合物 28 mg を得た。

20 (工程 2)

(1R, 3R) - 3-アミノシクロペンチル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエートの合成

t-ブチル (1R, 3R) - 3- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノイルオキシ) シクロペンタン-1-カルボキシレートを用い、参考例 12 工程 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 50

ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペ

ンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノエート

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) 酢酸を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

5 参考例51

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノエート

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) 酢酸を用い、参考例12工程2及び3と同

10 様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例52

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) エタノエート

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ブロモフェニル) 酢酸を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

15

参考例53

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) エタノエート

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2, 4 - ジフルオロフェニル) 酢酸を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

20

参考例54

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2 - クロロフェニル) エタノエート

25

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (2 - クロロフェニル) 酢酸を用い、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例55

ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) エタノエート

- (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (1, 3-ベンゾジオキソール-5-イル) 酢酸を用い、参考例 12 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 5 6

ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ビニルフェニル) エタノエート

10 (工程 1)

t-ブチル 4- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ビニルフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレートの合成

- 参考例 5 2 で得た t-ブチル 4- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-プロモフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレート 12.5 mg のジオキサン 4 ml 溶液に、室温にてビニルトリ n-ブチルスズ 0.10 ml、テトラキストリフェニルパラジウム 20 mg を加え、窒素雰囲気下 110℃にて 24 時間加熱環流した。溶媒を減圧留去し、残渣を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル = 4/1) にて精製し表題化合物 90 mg を得た。

(工程 2)

- t-ブチル 4- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ビニルフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレートを、参考例 12 工程 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 5 7

ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペ

ンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - エチルフェニル) エタノエート

(工程 1)

t-ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - エチルフェニル) エタノイルオキシ) テ

5 トラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレート の合成

参考例 56 で得た t-ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ビニルフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレート 50mg のメタノール 3ml 溶液に、パラジウム - 炭素触媒 10mg を加え、水素雰囲気

10 下、常温常圧にて 6 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

(工程 2)

t-ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - エチルフェニル) エタノイルオキシ) テ

15 トラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレート を用い、参考例 12 工程 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 58

ピペリジン - 4 - イル (2R) - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - メチルフェニル) エタノエート

20 (工程 1)

t-ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - (ヒドロキシメチル) フェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレート の合成

参考例 56 で得た t-ブチル 4 - ((2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ビニルフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン - 1 (2H) - カルボキシレート 69mg のテトラヒドロフラン - 水 (1 : 1) 2ml 溶液に、過ヨウ素酸ナトリウム 85mg、及び 2% 四酸化オスミウム 0.1ml を 0℃ にて加え、同温度にて 1 時間攪拌した。反応液に亜硫酸ナトリウムを加え、更に 30 分間攪拌した後、酢酸エ

25

チルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール1ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム10mgを加え、10分間攪拌した後、アセトンを加えた。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM 60 F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、表題化合物42mgを無色油状物質として得た。

(工程2)

t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-(アセチルオキシ)メチル)フェニル)エタノイルオキシ)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレート

t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-(ヒドロキシメチル)フェニル)エタノイルオキシ)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレート42mgのクロロホルム2ml溶液に、トリエチルアミン0.015ml、無水酢酸0.01ml、ジメチルアミノピリジン2mgを順次加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM 60 F₂₅₄, Art 5744 (メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル=2/1) にて精製し、表題化合物42mgを無色油状物質として得た。

(工程3)

t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノイルオキシ)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートの合成

t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-(アセチルオキシ)メチル)フェニル)エタノイルオキシ)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレート42

mgのメタノール1ml溶液に、水酸化パラジウム-炭素触媒20mgを加え、水素雰囲気下、常温常圧にて16時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、溶媒を減圧留去し、表題化合物37mgを得た。

(工程4)

- 5 ピペリジン-4-イル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-メチルフェニル) エタノエートの合成
- t-ブチル 4- ((2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-メチルフェニル) エタノイルオキシ) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレートを用い、参考例12工程3
- 10 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例59

- ピペリジン-4-イルメチル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) エタノエート
- 15 (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) 酢酸及びN-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジンメタノールを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例60

- 20 ピペリジン-4-イルメチル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-プロモフェニル) エタノエート
- (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-プロモフェニル) 酢酸及びN-t-ブトキシカルボニル-4-
- 25 -ピペリジンメタノールを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例61

ピペリジン-4-イルメチル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ビニルフェニル) エタノエート

ト

- 参考例 6 0 で得た t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-プロモフェニル)エタノイルオキシ)メチル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用い、参考例 5 6 と同様の方法にて表題化合物を合成した。

参考例 6 2

ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェニル)エタノエート

- 10 参考例 6 1 で得た t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノイルオキシ)メチル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用い、参考例 5 8 と同様の方法にて表題化合物を合成した。

参考例 6 3

- 15 ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-エチルフェニル)エタノエート

- 20 参考例 6 1 で得た t-ブチル 4-((2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-ビニルフェニル)エタノイルオキシ)メチル)テトラヒドロピリジン-1(2H)-カルボキシレートを用い、参考例 5 7 と同様の方法にて表題化合物を合成した。

参考例 6 4

- 25 ピペリジン-4-イルメチル (2R)-2-((1R,4R)-3,3-ジフルオロ-4-ヒドロキシシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

(2R)-2-((1R,4R)-3,3-ジフルオロ-4-ヒドロキシシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニル酢酸及びN-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジンメタノールを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 6 5

2- (ピペリジン-4-イル) エチル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) エタノエート

- 5 (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) 酢酸及びt-ブチル 4- (2-ヒドロキシエチル) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 6 6

- 10 2- (ピペリジン-4-イル) エチル (2R) - ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ブロモフェニル) エタノエート

- (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ブロモフェニル) 酢酸及びt-ブチル 4- (2-ヒドロキシエチル) テトラヒドロピリジン-1 (2H) -カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 6 7

- 20 3-エンド-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ-3-イル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) エタノエート

(2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-クロロフェニル) 酢酸及びt-ブチル 3-エンド-3-ヒドロキシ-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-8-カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

- 25 参考例 6 8

3-エンド-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタ-3-イル (2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒドロキシ-2- (4-ブロモフェニル) エタノエート

(2R) - 2- ((1R) - 3, 3-ジフルオロシクロペンチル) - 2-ヒド

ロキシ-2-(4-ブロモフェニル)酢酸及びt-ブチル 3-エンド-3-ヒドロキシ-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例69

- 5 3-エンド-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタ-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(2,4-ジフルオロフェニル)エタノエート

(2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(2,4-ジフルオロフェニル)酢酸及びt-ブチル 3-エンド-3-ヒドロキシ-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-8-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例70

- 15 (3R)-ピロリジン-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-フルオロフェニル)エタノエート

(2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-フルオロフェニル)酢酸及びt-ブチル (3R)-3-ヒドロキシピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例71

- 25 (3R)-ピロリジン-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)エタノエート

(2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-クロロフェニル)酢酸及びt-ブチル (3R)-3-ヒドロキシピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例72

(3 R) - ピロリジン - 3 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - プロモフェニル) エタノエート

- 5 (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - プロモフェニル) 酢酸及び t - ブチル (3 R) - 3 - ヒドロキシピロリジン - 1 - カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 7 3

- 10 (3 R) - ピロリジン - 3 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - メチルフェニル) エタノエート

- 15 参考例 7 2 で得た t - ブチル (3 R) - 3 - ((2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - プロモフェニル) エタノイル) オキシ) ピロリジン - 1 - カルボキシレートを用い、参考例 5 6 工程 1 及び参考例 5 7 と同様の方法にて表題化合物を合成した。

参考例 7 4

- 20 (3 S) - ピロリジン - 3 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノエート

(2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - フルオロフェニル) 酢酸及び t - ブチル (3 S) - 3 - ヒドロキシピロリジン - 1 - カルボキシレートを用いて、参考例 1 2 工程 2 及び 3 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 7 5

- 25 (3 S) - ピロリジン - 3 - イル (2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) エタノエート

(2 R) - 2 - ((1 R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - クロロフェニル) 酢酸及び t - ブチル (3 S) - 3 - ヒド

ロキシピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例76

5 (3S)-ピロリジン-3-イル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-プロモフェニル)エタノエート

(2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-(4-プロモフェニル)酢酸及びt-ブチル (3S)-3-ヒドロキシピロリジン-1-カルボキシレートを用いて、参考例12工程2及び3と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例77

15 ((4S)-2-チオキソヘキサヒドロピリミジン-4-イル)メチル (2R)-2-((1R)-3,3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート
(工程1)

2-((4R)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキサラン-4-イル)エタン-1-オール

20 メチル 2-((4R)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキサラン-4-イル)アセテート1.0gのジエチルエーテル29ml溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム110mgを加え、同温度にて12時間攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム・10水和物を加え、30分間攪拌してセライトろ過した。溶媒を減圧留去することにより表題化合物782mgを得た。

(工程2)

25 1,2-((4R)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキサラン-4-イル)エチルアジドの合成

2-((4R)-2,2-ジメチル-1,3-ジオキサラン-4-イル)エタン-1-オール782mgの酢酸エチル21ml溶液に、トリエチルアミン1.5ml及び塩化メタンスルホニル643mgを加え、室温にて30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水

で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド 25 ml 溶液に、アジ化ナトリウム 670 mg を加え、90℃にて12時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

- 5 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン／酢酸エチル＝5／1）にて精製し表題化合物 702 mg を得た。

（工程 3）

1-（（3R）-4-*t*-ブチル（ジメチル）シリル）オキシ-3-ヒドロキシブチル）アジドの合成

- 10 1, 2-（（4R）-2, 2-ジメチル-1, 3-ジオキサラン-4-イル）エチルアジド 2.2 g のテトラヒドロフラン 15 ml 溶液に、2N塩酸 6 ml を加え、室温にて2時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣のジメチルホルムアミド 25 ml 溶液に、*t*-ブチル-ジメチルシリルクロリド 2.0 g 及びイミダゾール 1.8 g を加え、室温にて19時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶出溶媒：ヘキサン／酢酸エチル＝30／1）にて精製し表題化合物 1.6 g を得た。

（工程 4）

- 20 1-（（1S）-1-（（*t*-ブチル（ジメチル）シリル）オキシメチル）-3-トリアザ-1, 2-ジエン-2-イミルプロピル）アジドの合成

1-（（3R）-4-*t*-ブチル（ジメチル）シリル）オキシ-3-ヒドロキシブチル）アジドを用い、工程 2 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

（工程 5）

- 25 （3S）-4-（*t*-ブチル（ジメチル）シリル）オキシブタン-1, 3-ジアミンの合成

1-（（1S）-1-（（*t*-ブチル（ジメチル）シリル）オキシメチル）-3-トリアザ-1, 2-ジエン-2-イミルプロピル）アジド 379 mg のメタノール 8 ml 溶液に、10%パラジウム-炭素触媒 80 mg を加え、水素雰囲気

気下、1時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することにより表題化合物 306mg を得た。

(工程 6)

(4S) - 4 - (ヒドロキシメチル) テトラヒドロピリミジン - 2 (1H) -

5 チオンの合成

(3S) - 4 - (t-ブチル (ジメチル) シリル) オキシブタン - 1, 3 - ジ
アミン 98mg のアセトニトリル 20ml 溶液に、テトラメチルチオラム モノ
スルフィド 65mg を加え、6時間加熱還流した。溶媒を減圧留去し、得られた
残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル
10 = 1/1) にて精製し、得られた化合物のテトラヒドロフラン 2ml 溶液にテト
ラブチルアンモニウムフロリドの 1.0M テトラヒドロフラン溶液 0.16ml
を加え、室温にて1時間放置した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和
食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し表題化
合物 51mg を得た。

15 (工程 7)

((4S) - 2 - チオキソヘキサヒドロピリミジン - 4 - イル) メチル (2
R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ
- 2 - フェニルエタノエートの合成

(2R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒド
20 ロキシ - 2 - フェニル酢酸及び (4S) - 4 - (ヒドロキシメチル) テトラヒド
ロピリミジン - 2 (1H) - チオンを用いて、参考例 12 工程 2 と同様の方法に
て表題化合物を製造した。

参考例 7 8

((4R) - 2 - チオキソヘキサヒドロピリミジン - 4 - イル) メチル (2
25 R) - 2 - ((1R) - 3, 3 - ジフルオロシクロペンチル) - 2 - ヒドロキシ
- 2 - フェニルエタノエート

メチル 2 - ((4S) - 2, 2 - ジメチル - 1, 3 - ジオキソラン - 4 - イ
ル) アセテートを用い、参考例 7 7 と同様の方法にて表題化合物を製造した。

参考例 7 9

2-チオキソヘキサヒドロピリミジン-5-イル (2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニルエタノエート

(2R)-2-((1R)-3, 3-ジフルオロシクロペンチル)-2-ヒドロキシ-2-フェニル酢酸及び5-ヒドロキシテトラヒドロピリミジン-2 (1H)-チオン (特開平01-128970記載) を用いて、参考例12工程2と同様の方法にて表題化合物を製造した。

製剤例1

実施例1の化合物0.1gを生理食塩水900mlに溶解し、更に生理食塩水を加えて全量を1000mlとした後、孔径0.25μmのメンブランフィルターで除菌濾過した。この溶液を1mlずつ滅菌処理したアンプルに分注し、吸入液剤とした。

製剤例2

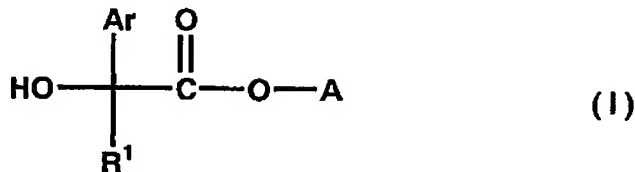
実施例1の化合物10gと乳糖70gを均一に混合し、混合末100mgを専用の粉末吸入器に充填し、粉末吸入製剤 (1吸入400μg) とした。

産業上の利用可能性

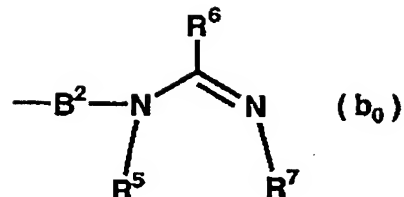
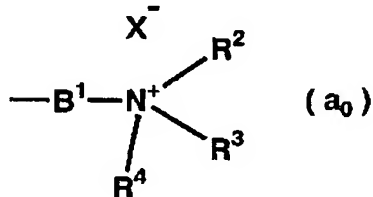
本発明の化合物は選択的ムスカリンM₃受容体拮抗作用を有することから副作用が少なく安全であり、また、吸入投与法においても優れた薬理効果及びその作用持続性を示すことから、呼吸器系疾患等の処置剤として有用である。

請求の範囲

(1) 一般式 (I)



5 [式中、Aは式 (a₀) 又は (b₀)



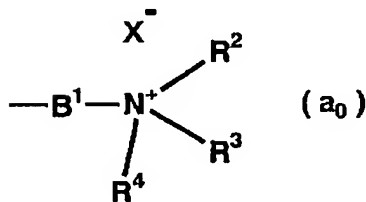
- で表される基を意味し；Arはハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味し；B¹及びB²は、それぞれ独立して、
- 10 直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し；R¹はフッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味し；R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より
- 15 選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、R²及びR³は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味するか、又はR⁴はB¹上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し；R⁵は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を、R⁷は水素原子若しくは低級アルキル基を意味する
- 20 か、又はR⁵及びR⁷のいずれか一方は、B²上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し；R⁶は水素原子、低級アルキル基又は-N(R⁸)R⁹で表される基を意味し；R⁸及びR⁹は、それ

それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味し； X^- は陰イオンを意味する]で表される化合物又はその塩。

(2) R^1 がフッ素原子で置換されたシクロペンチル基である請求項1記載の化合物。

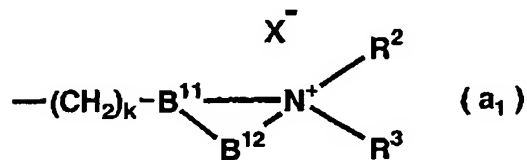
5 (3) R^1 が3, 3-ジフルオロシクロペンチル基である請求項2記載の化合物。

(4) Aが式 (a_0)



[式中、 B^1 は直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し； R^2 、 R^3 及び R^4 は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、 R^2 及び R^3 は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味するか、又は R^4 は B^1 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し； X^- は陰イオンを意味する]で表される基である請求項1、2又は3記載の化合物。

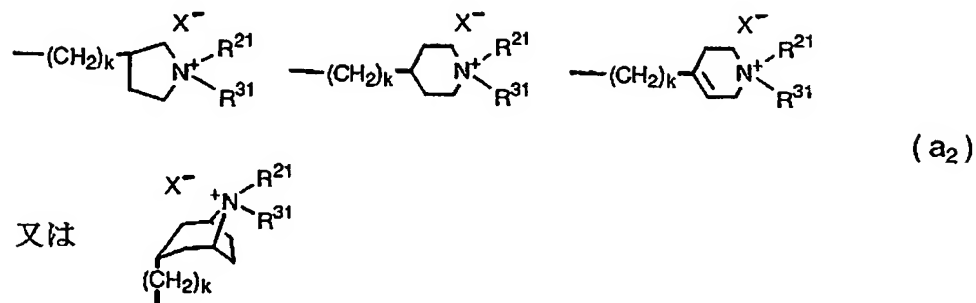
(5) Aが式 (a_1)



[式中、 B^{11} 及び B^{12} は、それぞれ独立して、炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し； k は0、1又は2を意味し； R^2 及び R^3 は、それぞれ独立して、フェニル基で置換されていてもよい低級アルキル基を意味するか、又は R^2 及び R^3 は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味し； X^- は陰イオンを意味する(ただし、 B^{11} 及び B^{12} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原

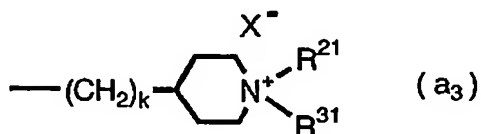
子の数並びに k の和は 13 を越えない)] で表される基である請求項 1、2 又は 3 記載の化合物。

(6) A が式 (a₂)



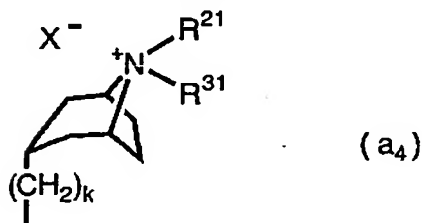
- 5 [式中、 k は 0、1 又は 2 を意味し； R^{21} 及び R^{31} は、それぞれ独立して、低級アルキル基を意味し； X^- は陰イオンを意味する] で表される基である請求項 1、2 又は 3 記載の化合物。

(7) A が式 (a₃)



- 10 [式中、 k は 0、1 又は 2 を意味し； R^{21} 及び R^{31} は、それぞれ独立して、低級アルキル基を意味し； X^- は陰イオンを意味する] で表される基である請求項 1、2 又は 3 記載の化合物。

(8) A が式 (a₄)



- 15 [式中、 k は 0、1 又は 2 を意味し； R^{21} 及び R^{31} は、それぞれ独立して、低級アルキル基を意味し； X^- は陰イオンを意味する] で表される基である請求項 1、2 又は 3 記載の化合物。

(9) k が 0 である請求項 5、6、7 又は 8 記載の化合物。

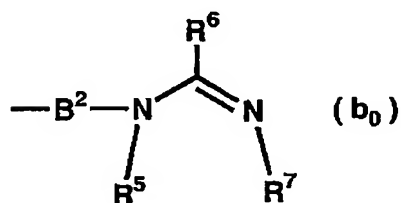
(10) R^{21} 及び R^{31} が、ともにメチル基である請求項 6、7、8 又は 9 記載の

化合物。

(11) Ar がハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有するフェニル基である請求項4、5、6、7、8、9又は10記載の化合物。

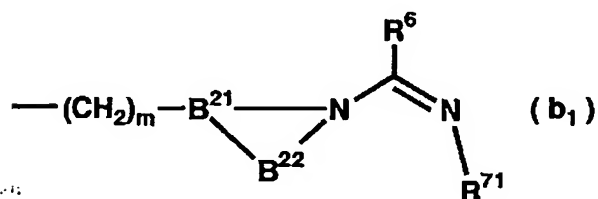
5 (12) Ar が4-クロロフェニル基である請求項11記載の化合物。

(13) A が式 (b₀)



[式中、B²は直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し；R⁶は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を、R⁷は水素原子若しくは低級アルキル基を意味するか、又はR⁵及びR⁷のいずれか一方は、B²上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し；R⁶は水素原子、低級アルキル基又は-N(R⁸)R⁹で表される基を意味し；R⁸及びR⁹は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項1、2又は3記載の化合物。

(14) A が式 (b₁)

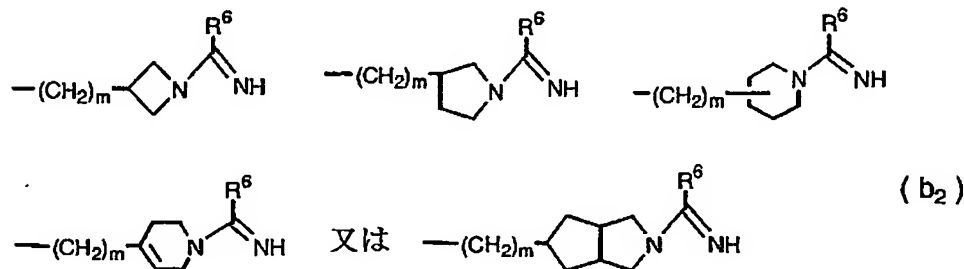


20 [式中、B²¹及びB²²は、それぞれ独立して、炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し；mは0、1又は2を意味し；R⁶は水素原子、低級アルキル基又は-N(R⁸)R⁹で表される基を意味し；R⁸及びR⁹は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル

基を意味し； R^{71} は水素原子若しくは低級アルキル基を意味する（ただし、 B^{21} 及び B^{22} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原子の数並びに m の和は13を越えない）]で表される基である請求項1、2又は3記載の化合物。

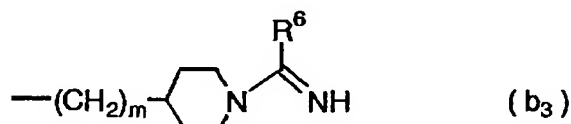
(15) R^{71} が水素原子である請求項14記載の化合物。

5 (16) Aが式(b₂)



[式中、 m は0、1又は2を意味し； R^6 は水素原子、低級アルキル基又は $-N(R^8)R^9$ で表される基を意味し； R^8 及び R^9 は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項1、2又は3記載の化合物。

10 (17) Aが式(b₃)



[式中、 m は0、1又は2を意味し； R^6 は水素原子、低級アルキル基又は $-N(R^8)R^9$ で表される基を意味し； R^8 及び R^9 は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項1、2又は3記載の化合物。

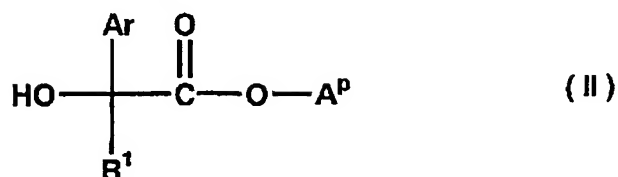
(18) m が1又は2である請求項14、15、16又は17記載の化合物。

(19) R^6 が水素原子である請求項13、14、15、16、17又は18記載の化合物。

20 (20) Arがハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよいフェニル基である請求項13、14、15、16、17、18又は19記載の化合物。

(21) Arが無置換のフェニル基である請求項20記載の化合物。

(22) 一般式 (I I)

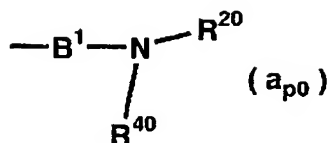
〔式中、 A^p は式 (a_{p0}) 又は (b_{p0})

- 5 で表される基を意味し； Ar はハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味し； B^1 及び B^2 は、それぞれ独立して、直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を
- 10 介していてもよい基を意味し； R^1 はフッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味し； R^{20} は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味し； R^{40} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は B^1 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し； R^5 は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は B^2 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味する〕で表される
- 20 化合物又はその塩。

(23) R^1 がフッ素原子で置換されたシクロペンチル基である請求項22記載の化合物。

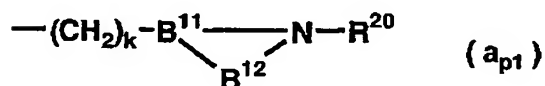
(24) R^1 が3, 3-ジフルオロシクロペンチル基である請求項23記載の化合物。

25 (25) A^p が式 (a_{p0})



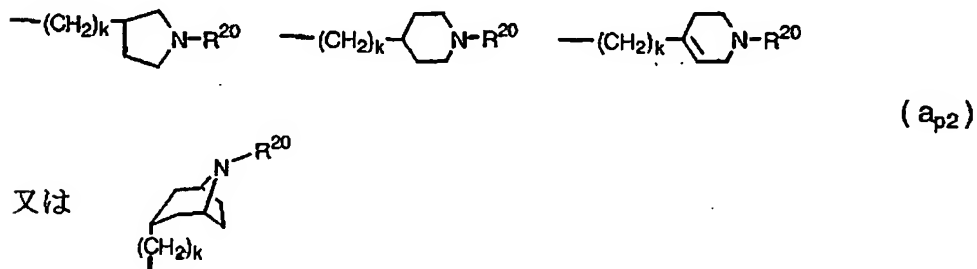
〔式中、 B^1 は直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し； R^{20} は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味し； R^{40} はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は B^1 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味する〕で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

(26) A^p が式 $(a_{p,1})$



〔式中、 B^{11} 及び B^{12} は、それぞれ独立して、炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し； k は0、1又は2を意味し； R^{20} は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する（ただし、 B^{11} 及び B^{12} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原子の数並びに k の和は13を越えない）〕で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

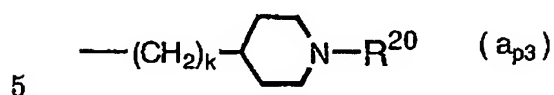
20 (27) A^p が式 (a_{n2})



〔式中、 k は0、1又は2を意味し； R^{20} は水素原子を意味するか、又はフェニ

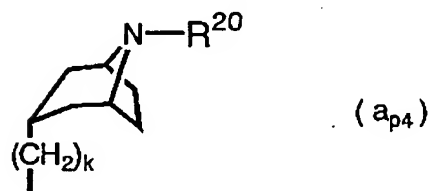
ル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

(28) A^pが式(a_{p3})



[式中、kは0、1又は2を意味し；R²⁰は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

10 (29) A^pが式(a_{p4})



[式中、kは0、1又は2を意味し；R²⁰は水素原子を意味するか、又はフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

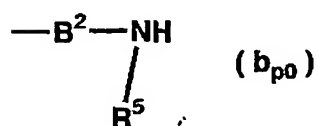
15

(30) kが0である請求項26、27、28又は29記載の化合物。

(31) A_rがハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有するフェニル基である請求項25、26、27、28、29又は30記載の化合物。

20 (32) A_rが4-クロロフェニル基である請求項31記載の化合物。

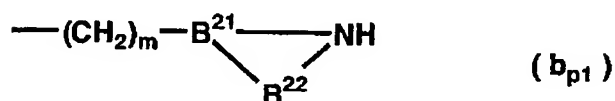
(33) A^pが式(b_{p0})



[B²は直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又

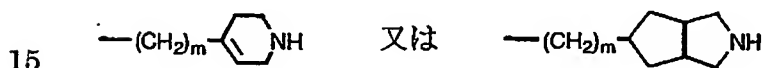
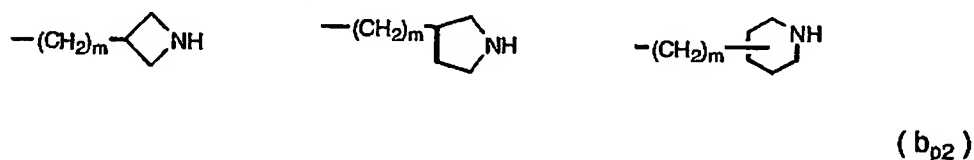
- は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し； R^5 は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、又は B^2 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

(34) A^p が式 (b_{p1})



- [式中、 B^{21} 及び B^{22} は、それぞれ独立して、炭素数1ないし6の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、互いに架橋されていてもよい基を意味し； m は0、1又は2を意味する(ただし、 B^{21} 及び B^{22} の炭素数並びに架橋を形成する炭素原子の数並びに m の和は13を越えない)]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

(35) A^p が式 (b_{p2})



- [式中、 m は0、1又は2を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

(36) A^p が式 (b_{p3})



- 20 [式中、 m は0、1又は2を意味する]で表される基である請求項22、23又は24記載の化合物。

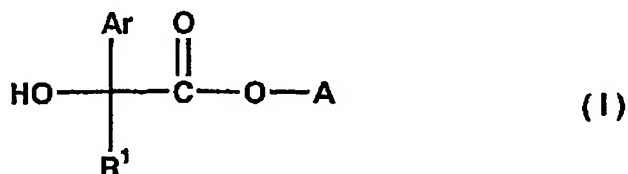
(37) m が1又は2である請求項34、35又は36記載の化合物。

(38) A^r がハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよいフェニル基である

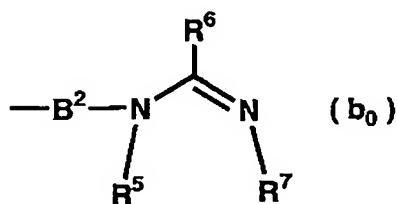
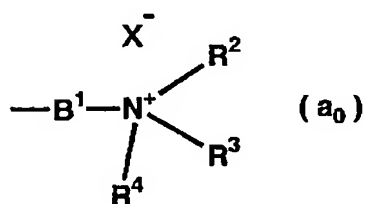
請求項 33、34、35、36 又は 37 記載の化合物。

(39) Ar が無置換のフェニル基である請求項 38 記載の化合物。

(40) 一般式 (I)



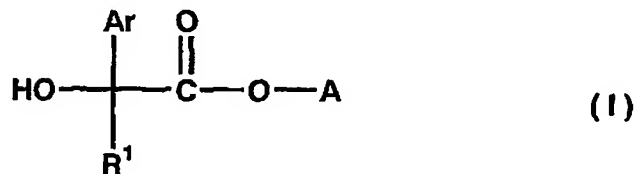
5 [式中、A は式 (a₀) 又は (b₀)



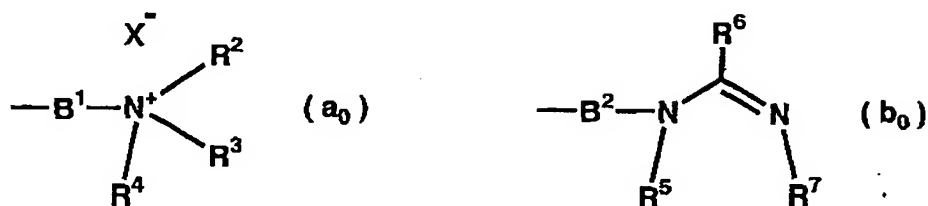
- で表される基を意味し；Ar はハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味し；B¹ 及び B² は、それぞれ独立して、
- 10 直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数 2 ないし 10 の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し；R¹ はフッ素原子で置換された炭素数 4 ないし 6 のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味し；R²、R³ 及び R⁴ は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より
- 15 選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、R² 及び R³ は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数 2 ないし 5 のアルキレン基を意味するか、又は R⁴ は B¹ 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数 1 ないし 3 のアルキレン基を意味し；R⁵ は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有して
- 20 いてもよい低級アルキル基を、R⁷ は水素原子若しくは低級アルキル基を意味するか、又は R⁵ 及び R⁷ のいずれか一方は、B² 上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数 1 ないし 3 のアルキレン基を意味し；R⁶ は水素原子、低級アルキル基又は -N(R⁸)R⁹ で表される基を意味し；R⁸ 及び R⁹ は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味し；X⁻ は陰イオンを意味す

る] で表される化合物又はその塩を有効成分とするムスカリンM₃受容体が関与する疾患の処置剤。

(41) 一般式 (I)



5 [式中、Aは式 (a₀) 又は (b₀)



- で表される基を意味し；Arはハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルケニル基及び低級アルコキシ基からなる群より選択される置換基を有していてもよい、アリール基又はヘテロアリール基を意味し；B¹及びB²は、それぞれ独立して、
- 10 直鎖状、分岐状及び／又は環状部からなる炭素数2ないし10の飽和又は不飽和脂肪族炭化水素基であって、水酸基を有していてもよい、及び／又は窒素原子を介していてもよい基を意味し；R¹はフッ素原子で置換された炭素数4ないし6のシクロアルキル基であって、水酸基を有していてもよい基を意味し；R²、R³及びR⁴は、それぞれ独立して、フェニル基及びシクロアルキル基からなる群より
- 15 選択される置換基を有していてもよい低級アルキル基を意味するか、R²及びR³は、一緒になって、酸素原子を介していてもよい炭素数2ないし5のアルキレン基を意味するか、又はR⁴はB¹上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し；R⁵は水素原子、若しくはフェニル基及びシクロアルキル基からなる群より選択される置換基を有して
- 20 いてもよい低級アルキル基を、R⁷は水素原子若しくは低級アルキル基を意味するか、又はR⁵及びR⁷のいずれか一方は、B²上の結合可能な任意の部位と結合する、単結合若しくは炭素数1ないし3のアルキレン基を意味し；R⁶は水素原子、低級アルキル基又は-N(R⁸)R⁹で表される基を意味し；R⁸及びR⁹は、それぞれ独立して、水素原子又は低級アルキル基を意味し；X⁻は陰イオンを意味す

る] で表される化合物又はその塩を有効成分とする、慢性閉塞性肺疾患、慢性気管支炎、喘息、慢性気道閉塞、肺繊維症、肺気腫又は鼻炎の処置剤。

(42) 吸入剤である請求項40又は41記載の処置剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/05987

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int. Cl.⁷ C07C219/10, 219/22, 219/24, 251/08, 251/18, C07D211/46, 405/12, 451/02, 207/12, 207/08, 221/24, C07D209/52, 498/10, 471/10, 487/10, 211/22, 211/70, 295/125, 205/04, 239/06, A61K31/452, 31/439, A61K31/435, 31/4409, 31/403, 31/222, 31/392, 31/40, 31/5386, 31/438, 31/407, A61P11/00, 11/06, A61P43/00, 27/16, A61K31/4525, 31/397, 31/55

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int. Cl.⁷ C07C219/10, 219/22, 219/24, 251/08, 251/18, C07D211/46, 405/12, 451/02, 207/12, 207/08, 221/24, C07D209/52, 498/10, 471/10, 487/10, 211/22, 211/70, 295/125, 205/04, 239/06, A61K31/452, 31/439, A61K31/435, 31/4409, 31/403, 31/222, 31/392, 31/40, 31/5386, 31/438, 31/407, A61P11/00, 11/06, A61P43/00, 27/16, A61K31/4525, 31/397, 31/55

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 98/21183 A1 (NOE, Chirstian, R.), 22 May, 1998 (22.05.98), & JP 2001-504459 A & EP 937041 A1	1~42
A	EP 140434 A2 (Prodotti Formaenti S.R.L.), 08 May, 1985 (08.05.85), & JP 60-115516 A	1~42
A	FR 1352332 A1 (SPOFA, Sdruzeni Podniku Pro Zdravotnickou Vyrobu), 06 January, 1964 (06.01.64), & CZ 109517 A1	1~42

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
10 October, 2001 (10.10.01)

Date of mailing of the international search report
23 October, 2001 (23.10.01)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl¹ C07C219/10, 219/22, 219/24, 251/08, 251/18, C07D211/46, 405/12, 451/02, 207/12, 207/08, 221/24, C07D209/52, 498/10, 471/10, 487/10, 211/22, 211/70, 295/125, 205/04, 239/06, A61K31/452, 31/439, A61K31/435, 31/4409, 31/403, 31/222, 31/395, 31/40, 31/5386, 31/438, 31/407, A61P11/00, 11/06,

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl¹ C07C219/10, 219/22, 219/24, 251/08, 251/18, C07D211/46, 405/12, 451/02, 207/12, 207/08, 221/24, C07D209/52, 498/10, 471/10, 487/10, 211/22, 211/70, 295/125, 205/04, 239/06, A61K31/452, 31/439, A61K31/435, 31/4409, 31/403, 31/222, 31/395, 31/40, 31/5386, 31/438, 31/407, A61P11/00, 11/06,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 98/21183 A1 (NOE, Chirstian, R.) 22.5月.1998 (22.05.98) & JP 2001-504459 A & EP 937041 A1	1~42
A	EP 140434 A2 (PRODOTTI FORMAENTI S.r.l.) 8.5月.1985 (08.05.85) & JP 60-115516 A	1~42
A	FR 1352332 A1 (SPOFA, SDRUZENI PODNIKU PRO ZDRAVOTNICKOU VYROBU) 6.1月.1964 (06.01.64) & CZ 109517 A1	1~42

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的な技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に関する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

10.10.01

国際調査報告の発送日

23.10.01

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

本堂 裕司



4H

9049

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) の続き

Int. Cl⁷ A61P43/00, 27/16, A61K31/4525, 31/397, 31/55

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) の続き

Int. Cl⁷ A61P43/00, 27/16, A61K31/4525, 31/397, 31/55